

## ИНСТРУКЦИЯ

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

### 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. По внешнему виду препарат представляет собой маслянистую прозрачную жидкость желтого цвета.
3. Цифлунит выпускают в полимерных флаконах, закрытых навинчиваемыми крышками. С упаковкой прилагаются дозатор и гигиенические перчатки.
4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 8оС до 25о С.  
Срок годности Цифлунита при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – 60 суток.  
Запрещается применять Цифлунит по истечении срока годности.
5. Цифлунит следует хранить в местах, недоступных для детей.
6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

### II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Цифлунит относится к инсектицидным препаратам группы синтетических пиретроидов.

Цифлутрин (циано - 4 (- флуоро - 3 - феноксифенил) - метил - 3- (2,2-дихлорэтил) - 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): ЛД<sub>50</sub> 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

8. Цифлунит применяют для защиты крупного рогатого скота от зоофильных мух, слепней, оводов, комаров и мошек в пастбищный период.
9. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Цифлунит не следует применять

животным массой менее 300 кг, наносить на влажную, поврежденную и загрязненную кожу.

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

На флакон навинчивают прилагаемый в упаковке дозатор. Цифлунит с помощью дозатора наносят на кожу спины вдоль позвоночника от холки до крестца в дозе 10 мл на животное, что приблизительно соответствует трем\* полным нажатиям дозатора, заполненного препаратом. Обработку животных проводят в пастбищный период один раз в 4–6 недель (в зависимости от численности насекомых). Дойных коров следует обрабатывать сразу после дойки.

Защитное действие препарата продолжается не менее 28 суток после однократной обработки. Погодные условия не снижают эффективности препарата.

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

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

13. При проведении обработок следует придерживаться рекомендуемого инструкцией интервала.

14. Побочных явлений и осложнений при применении Цифлунита в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается. В случае повышенной индивидуальной чувствительности к препарату и проявлении аллергических реакций животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Цифлунит не следует применять одновременно с другими инсектоакарицидными препаратами.

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

#### IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При применении Цифлунита следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с инсектоакарицидными лекарственными препаратами.

Во избежание попадания препарата на открытые участки кожи и одежду, следует располагаться с подветренной стороны от животных с применением спецодежды (халат, головной убор, резиновые сапоги, гигиенические перчатки). Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Цифлунитом. 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: ЗАО «Нита-Фарм»; 410010, г. Саратов ул. Осипова, дом 1. Адрес места производства: 410010, г. Саратов ул. Осипова, д. 1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения 44-3-31.11-0557№ПВР-3-31.11/02810

\*В продажу поступила ограниченная партия препарат Цифлунит, укомплектованная дозатором другого типа, **шесть** полных нажатий которого соответствует дозировке 10мл. Соответствующие обозначения указаны на упаковке препарата.