



## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Цифлунит®

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

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-31.11-3756№ПВР-3-31.11/02810

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:  
- торговое наименование - Цифлунит® (Cyflunit);  
- международное непатентованное наименование действующего вещества – цифлутрин.

2. Лекарственная форма - раствор для наружного применения.

Цифлунит® в 1 мл содержит в качестве действующего вещества цифлутрин – 10 мг, а также вспомогательные вещества: ароматический углеводородный растворитель Shellsol A150 или Solvesso™ 150 ND, 2-октилдодеканол и жидкий парафин.

3. Лекарственный препарат по внешнему виду представляет собой маслянистую прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки – 60 суток. Запрещается применение препарата Цифлунит® по истечении срока годности.

4. Цифлунит® выпускают расфасованным по 10, 20, 50 и 100 мл в полимерные флаконы, по 250, 500 мл и 1 л в полимерные бутылки соответствующей вместимости, укупоренные навинчиваемыми полимерными крышками с контролем первого вскрытия. Флаконы с препаратом объемом 20, 50, 100 мл и бутылки объемом 250, 500 мл и 1 л допускается упаковывать в индивидуальные пачки из картона и снабжать дозатором и перчатками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

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

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

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

8. Цифлунит® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Цифлунит® относится к инсектицидным препаратам.

10. Цифлутрин, 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*).

Цифлутрин (циано-4(-флуоро-3-феноксифенил)-метил-3-(2,2-дихлорэтил)-2,2-диметил), вещество группы синтетических пиретроидов. Механизм инсектицидного действия цифлутрина 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). 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 нападения зоофильных мух, слепней, оводов, комаров, мошек в пастбищный период и их уничтожения.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата. Цифлунит® не следует наносить на влажную, поврежденную и загрязненную кожу.

13. При работе с препаратом Цифлунит® 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).

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Цифлунит®. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом 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 лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Возможно применение стельным животным. Дойных коров следует

обрабатывать сразу после дойки.

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

Цифлунит<sup>®</sup> с помощью дозатора наносят на кожу спины вдоль позвоночника от холки до крестца в дозе 10 мл на животное весом свыше 300 кг. Животным весом менее 300 кг препарат наносят в дозе 1 мл на 50 кг массы тела животного.

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.

16. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Цифлунит<sup>®</sup> 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.

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

18. Цифлунит<sup>®</sup> не следует применять одновременно с другими инсектоакарицидными препаратами.

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

20. При проведении обработок следует придерживаться рекомендуемого инструкцией интервала. При пропуске очередной обработки применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме. Не следует превышать рекомендуемую дозу препарата для компенсации пропущенной.

21. Продукция животного происхождения после применения препарата Цифлунит<sup>®</sup> в соответствии с настоящей инструкцией может быть использована без ограничений.

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.

Начальник ОРиС



Васильченко Д. И.