

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Цифлон»**

1 Общие сведения

- 1.1 Цифлон (Cyflonum).
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для наружного применения.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 10 мг цифлутрина, в качестве вспомогательных веществ – ароматический растворитель, октилдодеканол, вазелиновое масло.
- 1.4 Препарат представляет собой маслянистую прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-коричневого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в пластиковых емкостях по 100 мл, 500 мл и 1000 мл.
- 1.6 Препарат хранят в закрытой емкости, в защищенном от света месте при температуре от плюс 8 °C до плюс 25 °C.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 3 года от даты производства.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Цифлутрин, входящий в состав препарата, относится к группе синтетических пиретроидов. Препарат обладает контактным инсектицидным и репеллентным действием в отношении двукрылых насекомых: зоофильных мух, включая *Haematobia irritans*, *Haematobia stimulans*, *Musca autumnalis*, *Stomoxyx calcitrans*, слепней (*Tabanidae*), оводов (*Hypoderma*), комаров (*Culicidae*) и мошек (*Simuliidae*).
- 2.2 Механизм действия препарата заключается в блокировании передачи нервных импульсов, что вызывает нарушение координации движений, паралич и гибель насекомых.
- 2.3 После нанесения на кожу препарат распределяется по поверхности тела, в незначительной степени резорбируется кожей, что обеспечивает его длительное инсектицидное и репеллентное действие. В рекомендуемой дозе не оказывает резорбтивно-токсического, эмбриотоксического, тератогенного, мутагенного, иммунотоксического и местнораздражающего действия на кожу.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту для защиты от нападения мух, слепней, вшей, власоедов и других насекомых, а также профилактики гиподерматоза, тельязиоза и инфекционных заболеваний крупного рогатого скота, переносчиками которых являются кровососущие насекомые.

3.2 Препарат наносят на кожу спины вдоль позвоночного столба от холки до крестца в дозе 100 мг цифлутрина на 1 животное, что соответствует 10 мл препарата на 1 животное. Обработку животных проводят в пастбищный период 1 раз в 4–6 недель в зависимости от численности насекомых.

Дойных коров следует обрабатывать сразу после дойки.

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

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При проявлении аллергических реакций (гиперемия, отечность, зуд) препарат смывают и животному назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Препарат запрещено применять другим видам животных, а также крупному

рогатому скоту массой менее 300 кг.

Не рекомендуется наносить препарат на влажную, поврежденную и загрязненную кожу.

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

3.6 При обработке животных следует придерживаться рекомендуемого инструкцией интервала. При пропуске очередной обработки применение препарата возобновляют в той же дозе по той же схеме.

3.7 Особеностей действия препарата при первом применении и отмене не выявлено.

3.8 Препарат не следует применять одновременно с другими инсектоакарицидными средствами для обработки животных.

3.9 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам препарата.

3.10 Убой животных на мясо и использование молока после применения препарата разрешается без ограничений.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Обработку животных следует проводить с использованием спецодежды (халат, головной убор, резиновые сапоги, гигиенические перчатки).

4.3 Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После окончания работы следует тщательно вымыть руки и лицо.

4.4 При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо немедленно смыть струей проточной воды. В случае возникновения аллергических реакций следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению препарата разработана заведующим отделом токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышлелесского» М.П. Кучинским.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО *Л.Ю.Кор*

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____ *Л.Ю.Кор*
24 апреля 19... протокол № 101