

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Цифлон»

1 Общие сведения

1.1 Цифлон (Cyflonum).

Химическое наименование: цифлутрин.

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, парафин жидкий.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до темно-коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают в полимерных емкостях по 100 мл, 500 мл и 1 л с завинчивающимися крышками.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 3 года с даты производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к противопаразитарным средствам группы синтетических пиретроидов.

2.2 Препарат обладает контактным инсектицидным и репеллентным действием в отношении двукрылых насекомых: зоофильных мух, включая *Haematobia irritans*, *Haematobia stimulans*, *Musca autumnalis*, *Stomoxys calcitrans*, слепней (*Tabanidae*), оводов (*Hypodermatidae*), комаров (*Culicidae*), мошек (*Simuliidae*), власоедов (*Bovicola ovis*), вшей (*Linognathus vituli*, *Haematopinus eurysternus*, *Solenopotes capillatus*).

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 и местно-раздражающего на кожу действия.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

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, телязиоза 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. При массе животного менее 300 кг препарат наносят из расчета 1 мл на 50 кг массы тела животного. Обработку животных проводят в пастбищный период 1 раз в 4–6 недель в зависимости от численности насекомых.

Ввиду применения небольшого количества препарата необходимо соблюдать осторожность при нанесении правильной дозы.

Дойных коров следует обрабатывать сразу после доения.

Обработка должна проводиться в сухую погоду, при этом защитное действие препарата продолжается не менее 28 суток после однократного применения.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций (гиперемия, отечность, зуд). В этом случае препарат смывают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

Противопоказано применение препарата другим видам животных.

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

3.5 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться угнетенное состояние и снижение аппетита.

3.6 Не рекомендуется применять препарат одновременно с другими инсектоакарицидными средствами для обработки животных.

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

3.8 При обработке животных следует придерживаться рекомендуемого инструкцией интервала.

3.9 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).

4.5 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 разработана сотрудниками ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (М.П. Кучинский).

