



26 ФЕВ 2013

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Галокура для лечения криптоспоридиоза у телят
(организация-разработчик: компания Intervet International B.V./
«Интервэт Интернейшнл Б.В.», Нидерланды)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Галокур (Halocur®).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: галофугинона лактат.

2. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Галокур в 1 г препарата в качестве действующего вещества содержит 0,5 мг галофугинона (в форме лактата), а в качестве вспомогательных компонентов: 1,0 мг бензойной кислоты, 10,0 мг молочной кислоты, 0,03 мг тартразина и воду очищенную до 1 мл. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор желтого цвета.

3. Галокур выпускается расфасованным в пластиковые флаконы по 490 мл, укупоренные завинчивающимися крышками. Флаконы комплектуются пластиковыми насадками-дозаторами, упакованными в картонные коробки.

4. Галокур хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищённом от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2°C до 25°C.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения — 3 года со дня производства, после первого вскрытия флакона — не более 12 месяцев.

Запрещается применение Галокура после истечения срока годности.

5. Галокур следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

II. Фармакологические свойства

7. Галокур относится к антипротозойным лекарственным препаратам.

Галофугинон является производным хиназолиона, принадлежащим к группе азотосодержащих полигетероциклов. Галофугинон обладает антипротозойной активностью в отношении *Cryptosporidium parvum*.

Галофугинон действует главным образом на свободные стадии развития паразита (спорозоид, мерозоид), оказывая криптоспоридиостатическое действие. Точный механизм действия не известен.

Максимальная концентрация в плазме крови наблюдается через 11 часов после орального введения. Галофугинон выводится в основном с мочой в неизменном виде.

Галокур по степени воздействия на организм относится к группе умеренно опасных веществ (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает эмбриотоксического и тератогенного действия.

III. Порядок применения

8. Галокур применяют для профилактики и лечения диареи, вызванной *Cryptosporidium parvum*, у телят.

9. Запрещается применять Галокур ослабленным животным, а также телятам, у которых диарея продолжается более 24 часов. Запрещается задавать лекарственный препарат животным до кормления.

10. С профилактической целью Галокур применяют телятам в первые 24-48 часов жизни. С лечебной целью применение Галокура необходимо начинать в течение 24 часов после начала диареи, вызванной криптоспоридиями.

Перед применением лекарственного препарата с флакона удаляют колпачок и защитную фольгу, после чего помещают на флакон прилагаемую насадку-дозатор. Одно нажатие на насадку обеспечивает дозирование 4 мл препарата. Лекарственный препарат задают телятам индивидуально перорально, после кормления, или выпаивают с индивидуальной порцией молока, в дозе 0,1 мг галофугина на 1 кг массы животного (что соответствует 2 мл Галокура на 10 кг массы животного) один раз в сутки в течение 7 дней.

Для упрощения расчетов можно применять следующие схемы:

Вес теленка	Доза препарата
35-45 кг	8 мл
46-60 кг	12 мл

Для животных весом менее 35 кг или более 60 кг необходим индивидуальный расчет дозы. Каждый день лечение необходимо проводить в одно и то же время. В течение лечения телята должны получать достаточное количество молозива или молока.

Для предотвращения распространения криптоспоридиоза лечение и (или) профилактику необходимо проводить всем телятам в хозяйстве.

11. Необходимо точно дозировать лекарственный препарат, так как симптомы передозировки могут проявляться уже при двукратном увеличении терапевтической дозы. При передозировке возможны диарея, появление крови в фекалиях, снижение аппетита, обезвоживание, апатия. В случае появления признаков передозировки, применение Галокура необходимо прекратить.

12. Особеностей действия при первом применении препарата или при его отмене не выявлено.

13. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, поскольку это может привести к снижению эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

14. Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается.

15. Сведения о несовместимости препарата с другими лекарственными средствами и кормовыми добавками отсутствуют.

16. Убой телят на мясо разрешается не ранее 15 суток после последнего применения Галокура. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо животных можно использовать для кормления пушных зверей.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Галокуром следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их следует промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Галокуром. В случае появления 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: компания Intervet Productions S.A., Rue De Lyons 27460, Igoville, France.

Инструкция разработана ООО «Интервет» (Россия 143345 Московская область, Наро-Фоминский район, поселок Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1) совместно с компанией Intervet International B.V. (Wim de Körverstraat 35, P.O. Box 31 5830 AA Boxmeer, The Netherlands).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Регистрационное свидетельство выдано компании Intervet International B.V. (Нидерланды).

Номер регистрационного удостоверения —