

21.05.2020

Галокур
(розчин для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Розчин світло-жовтого кольору.

Склад

1 мл препарату містить активнодіючу речовину:
галофугіон (у формі лактату) – 0,50 мг.

Допоміжні речовини:

- кислота бензойна – 1,00 мг;
- кислота молочна – 10,00 мг;
- тартразин – 0,03 мг;
- вода для ін'єкцій – до 1 мл.

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код: QP Протипаразитарні засоби, інсектициди й репеленти; QP51 АНТИПРОТОЗОЙНІ ЗАСОБИ; QP51A ЗАСОБИ ПРОТИ ПРОТОЗОЙНИХ ІНФЕКЦІЙ; QP51AX ІНШІ ПРОТИПРОТОЗОЙНІ ЗАСОБИ; QP51AX08 галофугіон

Активнодіюча речовина, галофунгіон, належить до антипротозойних речовин групи похідних хіназоліонів. Галофунгіону лактат має виражену антипротозойну активність проти *Cryptosporidium parvum* як *in-vitro*, так і *in vivo* за умов природної чи експериментальної інвазії. Діє криптоспоридіостатично на вільні форми розвитку (спорозоїти, мерозоїти) *Cryptosporidium parvum*. Концентрації галофунгіону, що забезпечують 50%- та 90%-ву інгібіцію паразита *in vitro* складають: $IK_{50} < 0,1 \text{ } \mu\text{g}/\text{мл}$ і $IK_{90} 4,5 \text{ } \mu\text{g}/\text{мл}$ відповідно.

Біодоступність в організмі телят після однократного перорального прийому – 80 %. Максимальна концентрація у тканинах (T_{max}) досягається протягом 11 годин, переважно за рахунок незміненого галофунгіону, найбільше – у печінці та нирках. Виводиться, головним чином, з сечею. Кінцевий період напіввиведення складає 11,7 годин після внутрішньовенного введення, і 30,8 годин – після перорального.

Застосування

Застосовується новонародженим телятам:

- в господарствах, неблагополучних щодо криптоспоридіозу Галокур застосовується для профілактики діареї, спричиненої *Cryptosporidium parvum*. Препарат задають протягом перших 24-48 годин життя теляти.

- для лікування телят з симптомами криптоспоридіозу препарат задають протягом 24 годин з моменту виявлення симтомів діареї. Препарат знижує інтенсивність екскреції ооцист збудника.

Дозування

Застосовується перорально індивідуально телятам після годівлі.

Перед застосуванням видаляють з флакона ковпачок і захисну фольгу, після чого поміщають на флакон насадку-дозатор (додається). Одне натискання на насадку забезпечує дозування 4 мл препарату.

Дозування: 100 мг галофунгіону на 1 кг маси тіла 1р./24 години протягом 7 днів поспіль (що відповідає 2 мл Галокуру[®] на 10 кг маси тіла 1р./24 години протягом 7 днів поспіль).

Для спрощення розрахунків дози препарату можна застосовувати наступним чином:

Маса теляти, кг	Доза Галокуру, мл
35-45	8
46-60	12

Для тварин легших за 35 кг і важчих 60 кг дозу розраховують індивідуально (2 мл Галокуру на 10 кг маси тіла 1р./24 години протягом 7 днів поспіль).

Лікування проводять послідовно, строго дотримуючись кратності застосування в одну й ту ж годину кожного дня.

21.05.2020

Для попередження поширення збудника криптоспоридіозу і персистенції в стаді лікування і/або профілактику проводять усім новонародженим телятам в господарстві.

Протипоказання

Не застосовувати препарат телятам натще. Не застосовувати ослабленим телятам. Не розпочинати лікування препаратом у випадках, коли діарея у телят вже триває більше 24 годин.

Застереження

Застосовують лише після випоювання теляті молозива або молока (чи його замінника), задаючи з допомогою шприца без голки або пластикової насадки-дозатора. Ослабленим і виснаженим телятам рекомендовану дозу препарату можна розчинити у 500 мл сольового розчину електролітів. Слід забезпечувати своєчасне і достатнє випоювання телятам молозива.

Симптоми передозування (діарея, кров в фекаліях, втрата апетиту, дегідратація і апатія) можуть спостерігатися вже при двократному перевищенні дози. При появі зазначених клінічних ознак лікування Галокуром припиняють і випоюють молоко або замінник. За потреби проводять регідратацію.

У дуже рідкісних випадках підвищення рівня діареї спостерігається у пролікованих тварин. Частота побічних реакцій визначається за допомогою наступної конвенції:

- дуже часто (більше 1 на 10 тварин, у яких виникли побічні реакції)
- поширені (більше 1, але менше 10 тварин на 100 пролікованих тварин)
- нечасті (більше 1, але менше 10 тварин на 1000 пролікованих тварин)
- рідкісні (більше 1, але менше 10 тварин на 10000 пролікованих тварин)
- дуже рідкісні (менше 1 тварина на 10000 пролікованих тварин, включаючи окремі повідомлення).

Контакти зі шкірою людини можуть спричинити алергічні реакції. Уникати контакту продукту зі шкірою, очима та слизовими оболонками. При роботі з препаратом одягати гумові рукавички. Мити руки з милом після використання. При потраплянні в очі або носову чи ротову порожнину промити великою кількістю чистої води і звернутися до лікаря, показавши листівку-вкладку або етикетку препарату.

До роботи з препаратом не допускаються особи з гіперчутливістю до галофунгіну.

Форма випуску

Флакони з поліетилену високої щільноті об'ємом 500 мл, що містять 490 мл препарату.

Флакони з поліетилену високої щільноті об'ємом 1000 мл, що містять 980 мл препарату.

До флакону може додаватися насадка-дозатор.

Зберігання

Сухе, темне, недоступне для дітей місце, окрім від продуктів харчування і кормів при температурі від 2°C до 25°C. Не заморожувати.

Термін придатності

36 місяців – в оригінальному упакуванні.

Після відкриття флакону використати вміст протягом 12 місяців. Уникати контамінації вмісту флакона.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Інтервет Інтернешнл Б.В.

Вім де Корверштраат, 35

5831 АН Боксмеер,
Королівство Нідерландів

Виробник (виробники):

Інтервет Продакшн С.А.

Рю де Ліонс, 27460 Іговілль, Франція

Intervet International B.V.

Wim de Korverstraat, 35

5831 AN Boxmeer,
The Netherlands

Intervet Productions S.A.,

Rue De Lyons 27460, Igoville, France