

14.02.2022

Галокур
(розчин для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Розчин для перорального застосування.

Склад

1 мл препарату містить активної речовини:
галофугінон (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

АТС vet класифікаційний код: QP51AX08 – похідні хіназолінонів.

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

Біодоступність в організмі телят після однократного перорального прийому – 80 %. Максимальна концентрація у тканинах (T_{max}) досягається протягом 11 годин, переважно за рахунок незміненого галофугінону, 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 симптомів 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 μg галофугінону 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.

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 заміниці), 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 замінік. За потреби проводять регідратацію.

У дуже рідкісних випадках підвищення рівня діареї спостерігалось 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 потрапленні 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 галофунгінону.

Форма випуску

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

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

До флакону може додаватися насадка-дозатор.

Зберігання

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

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 Боксmeer,
Нідерланди

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat, 35
5831 AN Boxmeer,
The Netherlands

Виробник (виробники):

Інтервет Продакшнс СА
Рю де Ліонс
27460 Іговіль,
Франція

Intervet Productions S.A.,
Rue De Lyons 27460,
Igoville, France