

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Галокрипт»

1 Общие сведения

1.1 Галокрипт (Halocrypt).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: галофугинон (halofuginone).

1.2 Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 0,5 мг галофугинона (в форме галофугинона лактата), вспомогательные вещества: бензиловый спирт, молочная кислота, вода очищенная.

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

1.5 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 250 мл и 1 л, которые укупоривают полимерной крышкой. Полимерный флакон объемом 250 мл снабжают дозатором.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к фармакотерапевтической группе: противопротозойные средства.

2.2 Галофугинон является производным хиназолинона, принадлежащим к группе азотосодержащих полигетероциклов.

Оказывает криптоспорицистатическое действие против свободных форм развития паразита (спорозоит, мерозоит) *Cryptosporidium parvum*.

2.3 После перорального применения препарата телятам галофугинон медленно всасывается в желудочно-кишечном тракте и оказывает действие на слизистую и подслизистую оболочках кишечника, биодоступность препарата у телят после однократного перорального введения составляет около 80%, максимальной концентрации в плазме крови достигает через 11 часов.

Выводится из организма преимущественно с мочой в неизменном виде.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют телятам при криптоспориidioзе.

3.2. Препарат применяют перорально индивидуально телятам после кормления, с помощью дозатора или выпаивают с индивидуальной порцией молозива или молока в дозе 2 мл на 10 кг массы тела животного (0,1 мг галофугинона на 1 кг массы тела животного) один раз в день в течение 7 дней.

При применении препарата с помощью дозатора, его предварительно настраивают на воде на дозу равную 2 мл.

Применение препарата необходимо начинать в течение 24 часов после начала диареи, вызванной криптоспоридиями.

Для упрощения расчета допустимо применять следующие схемы, представленные в таблице.

Масса теленка, кг	Доза препарата, на животное
35-45 кг	8 мл
46-60 кг	12 мл

Для животных массой тела менее 35 кг и более 60 кг необходим индивидуальный расчет дозы. В период лечения телята должны получать достаточное количество молозива или молока.

С профилактической целью препарат применяют на неблагополучных фермах, где были зафиксированы случаи криптоспоридиоза, с целью профилактики диареи, вызванной *Cryptosporidium parvum*, в первые 24-48 часов жизни животного.

Для предотвращения распространения криптоспоридиоза в хозяйстве, лечение и профилактику необходимо проводить на всем поголовье телят.

Необходимо точно дозировать препарат, так как симптомы передозировки могут проявляться уже при двукратном увеличении терапевтической дозы.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата. Препарат запрещен к применению ослабленным животным, а также телятам с продолжительностью диареи более 24 часов. Запрещается применять препарат животным до кормления.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.5 При передозировке препарата у животных возможны диарея, появление крови в фекалиях, снижение аппетита, обезвоживание, угнетение. В этом случае препарат отменяют и при необходимости назначают симптоматическое лечение.

3.6. Препарат запрещено применять животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8. Побочных явлений и осложнений у животных 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. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.9 Не рекомендуется применять препарат совместно с другими противопротозойными средствами. Сведений о несовместимости препарата с лекарственными средствами других фармакологических групп и кормовыми добавками отсутствуют.

3.10 Убой телят на мясо разрешается не ранее чем через 15 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (В.В. Петровым) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Т.А. Никитина).