

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «9» октября 2018 г. № 97

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Галофур»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Галофур (Galofurum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: галофугинон.

1.2 Галофур представляет собой прозрачный растворот светло-желтого до желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 0,5 мг галофугинона (в форме лактата), вспомогательные и формообразующие вещества: тартразин E102, спирт бензиловый, кислота молочная 80 %, вода очищенная.

1.3 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 100 мл, 500 мл и 1000 мл.

1.4 Галофур хранят по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в защищенном от света месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого вскрытия флакона - не более 12 месяцев.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Галофур относится к антипротозойным лекарственным препаратам. Галофугинон является производным хиназолинона, принадлежащим к группе азотосодержащих полигетероциклов.

2.2 Галофугинон обладает антипротозойной активностью в отношении *Cryptosporidium parvum*.

Галофугинон действует, главным образом, на свободные стадии развития паразита (спорозоит, мерозоит), оказывая криптоспоридиостатическое действие.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Галофур применяют телятам при лечении и профилактике криптоспоридиоза.

3.2 Галофур применяют телятам внутрь, индивидуально после кормления, или выпаивают с индивидуальной порцией молока в дозе 2 мл / 10 кг массы тела животного (0,1 мг галофугинона на кг массы животного) один раз в сутки в течение 7 дней.

Для упрощения расчетов можно применять следующие схемы (таблица 1):

Таблица 1

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

С лечебной целью, применение препарата необходимо начинать в течение 24 часов после начала диареи, вызванной криптоспоридиями.

Для животных массой 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.

С профилактической целью галофур применяют телятам в первые 2 суток жизни.

3.3 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. При передозировке возможны диарея, появление крови в фекалиях, снижение аппетита, обезвоживание, угнетение. В случае появления признаков передозировки, применение препарата необходимо прекратить и назначить симптоматическое лечение.

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

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

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

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

3.7 Убой телят на мясо разрешается не ранее 15 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо животных можно использовать для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Упаковку из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации.

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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Промветсервис», 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел/факс (017) 503-53-67.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), паразитологии и инвазионных болезней (И.П. Захарченко, Ю.А. Бородин) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис» (М.А. Степанюга).

