

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Галофугин»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Галофугин (Galofugin).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: галофугинон.
Лекарственная форма: раствор для перорального применения.
- 1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до темно-желтого цвета.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится 0,5 мг галофугинона (в форме лактата), вспомогательные вещества: тартразин, спирт бензиловый, кислота молочная, вода очищенная.
- 1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 100 мл, 150 мл, 200 мл, 250 мл, 500 мл, 1000 мл, 5 л, 10 л.
- 1.5 Галофугин хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.6 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.7 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого вскрытия флакона – не более 12 месяцев при соблюдении условий хранения. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.8 Отпускается без рецепта.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Галофугин относится к антипротозойным лекарственным препаратам.
- 2.2 Галофугинон является производным хиназолинона, принадлежащим к группе азотосодержащих полигетероциклов. Обладает антипротозойной активностью в отношении *Cryptosporidium parvum*. Галофугинон действует, главным образом, на свободные стадии развития паразита (спorozоит, мерозоит), оказывая криптоспоридиостатическое действие.
- 2.3 Максимальная концентрация в плазме крови наблюдается через 11 часов после перорального применения препарата. Галофугинон выводится в основном с мочой в неизменном виде.
- 2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (III класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Галофугинон применяют телятам при лечении и профилактике криптоспоридиоза.
- 3.2 С лечебной целью применение препарата необходимо начинать в течение 24 часов после начала диареи, вызванной криптоспоридиями. С профилактической целью препарат применяют телятам в первые 2 суток жизни.
- Препарат 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 тела 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

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.

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 препарат ослабленным животным, а также телятам, у которых диарея продолжается более 24 часов. Запрещается задавать 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 Убой телят на мясо разрешается не ранее 13 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока, мясо животных можно использовать для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

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

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 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Биомика» (210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33; адрес производства: г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/27).

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудниками ООО «Биомика» (Клевец А.Л.) и УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
17	03 2023
Протокол № 127	