

22.12.2023

Криптогал
(розчин для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Розчин світло-жовтого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

галофугінон (у формі лактату) – 0,5 мг.

Допоміжні речовини: кислота молочна, кислота бензойна, тартразин, вода високоочищена.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код: QP51 – Антипротозойні засоби; QP51AX08 (Галофугінон).

Галофугінон – похідна сполука хіназолінону (азотистих полігетероциклів). Галофугінону лактат має виражену антипротозойну активність проти *Cryptosporidium parvum* як *in-vitro*, так і за умов природної чи експериментальної інвазії. Він діє криптоспоридіостатично на вільні форми розвитку паразита (спорозоїти, мерозоїти). Концентрації галофугінону, які забезпечують 50 % та 90 % інгібіцію паразита *in vitro* становлять < 0,1 та 4,5 мкг/мл відповідно.

Біодоступність в організмі телят після одноразового перорального прийому складає близько 80 %. Максимальна концентрація в плазмі крові (C_{max}) біля 4 нг/мл досягається через (T_{max}) 11 годин. Об'єм розподілу становить 10 л/кг. Концентрації галофугінону в плазмі після повторних пероральних прийомів дуже близькі з його фармакокінетичними характеристиками після одноразового перорального використання. У тканинах телят галофугінон виявляється переважно в незміненому вигляді. Найвищі його концентрації виявляються в печінці та нирках. Виводиться переважно з сечею. Період напіввиведення становить близько 12 години після внутрішньовенного введення та до 31 години після одноразового перорального застосування.

Застосування

Лікування новонароджених телят за діагностики криптоспоридіозу починають у перші 24 години після початку діареї.

Профілактику діареї телят у неблагополучних господарствах за криптоспоридіозу слід починати в перші 24-48 годин життя.

В обох випадках препарат знижує інтенсивність виділення ооцист збудника *Cryptosporidium parvum*.

Дозування

Препарат задають телятам після годування, індивідуально, перорально в дозі 2 мл на 10 кг маси тіла (0,1 мг галофугінону на 1 кг маси тіла), один раз на добу (в один і той самий час), впродовж 7 діб із профілактичною або лікувальною метою.

Розрахунок дозування препарату можна робити за схемою:

- телята вагою 35-45 кг - 8 мл;
- телята вагою 46-60 кг - 12 мл.

Для телят вагою меншою, ніж 35 кг і більшою, ніж 60 кг дозу розраховують індивідуально.

Для більш точного дозування використовують шприц або інший пристрій для перорального введення.

22.12.2023

Для попередження поширення збудника криптоспоридіозу та персистенції в стадії лікування і/або профілактику проводять усім новонародженим телятам у господарстві доти, поки зберігається ризик виникнення діареї, викликаной *S. parvum*.

Протипоказання

Не застосовувати препарат телятам натще.

Не застосовувати ослабленим телятам.

Не розпочинати лікування препаратом у випадках, коли діарея в телят вже триває більше доби.

Застереження

Побічна дія

При застосуванні в рекомендованих дозах лише в дуже рідкісних випадках (не більше одного теляти на 1000 голів) може посилюватись діарея.

Особливі застереження при використанні

Препарат застосовують лише після випоювання теляті молозива, молока або його замітника. Ослабленим і виснаженим телятам рекомендовану дозу можна розчинити в 500 мл сольового розчину електроліту. Слід забезпечувати своєчасне і достатнє випоювання телятам молозива.

Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Симптоми передозування (діарея, кров у фекаліях, втрата апетиту, дегідратація і апатія) можуть спостерігатися при перевищенні дози в два та більше разів. При появі зазначених клінічних ознак лікування препаратом припиняють і випоюють молоко або замітник. За потреби проводять регідратацію.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами, та використовувати гумові рукавички.

При випадковому потраплянні препарату на шкіру, слизові оболонки та в очі їх необхідно промити великою кількістю проточної води.

Період виведення (каренції)

Після останнього застосування препарату забій тварин на м'ясо дозволяється через 13 діб. М'ясо, отримане раніше зазначеного терміну, утилізують або згодують непродуктивним тваринам залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Форма випуску

Поліетиленові флакони по 500 мл та поліетиленові каністри по 1000 мл.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце, за температури від 5 до 25 °С.

Термін придатності - 2 роки.

Після відкриття флакона або каністри препарат необхідно використати протягом 60 діб за умови відбору, який забезпечує попередження контамінації продукту.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

Виробник готового продукту:

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400