

# Cryptisel Vet.

halofuginon 0,5 mg/ml

oral opløsning



## Egenskaber

**Cryptisel Vet.** har en cryptosporidiostatisk effekt på frie stadier (sporozoitter og merozoitter) af *Cryptosporidium parvum* hos kalve.

**Cryptisel Vet.** reducerer oocyst-udskillelsen.

## Dyrearter

Kvæg (nyfødte kalve).

## Indikationer

Diagnosticeret *Cryptosporidium parvum*-infektion:

Reduktion af diarré: Tildeling påbegyndes senest 24 timer efter symptomstart

Forebyggelse af diarré i besætninger med tidligere påvist cryptosporidiose: Tildeling påbegyndes senest 24-48 timer efter fødsel.

## Dosering/indgivelse

2 ml/10 kg dyr 1 x daglig i 7 på hinanden følgende dage p.o.

Dyr, der vejer >35 kg og ≤45 kg tildeles 8 ml

Dyr, der vejer >45 kg og ≤60 kg tildeles 12 ml

Til oral anvendelse hos kalve efter fodring.

Behandlingen bør foretages på samme tidspunkt hver dag.

Medfølgende pumpe doserer 4 ml/pumpeslag.

## Tilbageholdelsestid

Slagtning: 13 døgn.

## Pakningsstørrelse

1 x 490 ml incl. doseringspumpe (Vnr. 46 51 53).

Se bagsiden for mere information.



# Cryptisel Vet.

halofuginon 0,5 mg/ml  
oral opløsning

## Dyrearter

Kvæg (nyfødte kalve).

## Terapeutiske indikationer

- Forebyggelse af diarré forårsaget af diagnosticeret *Cryptosporidium parvum*-infektion i besætninger med tidligere påvist cryptosporidiose. Behandlingen skal starte indenfor 24 til 48 timer efter fødslen.
- Reduktion af diarré forårsaget af diagnosticeret *Cryptosporidium parvum*-infektion. Behandlingen skal starte indenfor 24 timer efter starten af diarréen.

I begge tilfælde er det vist, at oocyst-udskillelsen reduceres.

## Dosering

Til oral anvendelse hos kalve efter fodring.

2 ml Cryptisel Vet./10 kg dyr 1 x daglig i 7 dage i træk (svarende til 100 mikrogram halofuginon/kg dyr, 1 x daglig i 7 dage). Behandlingen bør foretages på samme tidspunkt hver dag. Når første kalv er behandlet, skal alle kommende nyfødte kalve behandles på systematisk vis, så længe risikoen for diarre forårsaget af *C. parvum* foreligger.

## Flaske med pumpe:

For at sikre en korrekt dosering medfølger en passende doseringspumpe.

- 1) Indsæt sugeslangen i det frie hul i bunden af pumpehætten.
- 2) Fjern flaskens hætte, og skru pumpen på.
- 3) Fjern beskyttelseshætten fra spidsen af pumpens dyse.
- 4) Hvis doseringspumpen bruges for første gang (eller ikke har været i brug i et par dage), skal du forsigtigt pumpe, indtil der dannes en dråbe opløsning oven på dysen.
- 5) Hold kalven fast og før doseringspumpens dyse ind i munden på den.
- 6) Træk doseringspumpens aftrækker helt tilbage for at frigive en dosis, der svarer til 4 ml opløsning.
  - For dyr, der vejer mere end 35 kg, men mindre end eller lig med 45 kg, skal der trækkes to gange (svarende til 8 ml)
  - For dyr, der vejer mere end 45 kg, men mindre end eller lig med 60 kg, skal der trækkes tre gange (svarende til 12 ml).
- 7) Skru doseringspumpen af flasken.
- 8) Luk flasken med skruhætten.
- 9) Træk to eller tre gange for at udtømme det tilbageværende produkt i doseringspumpen.
- 10) Sæt beskyttelseshætten tilbage på dysen.

Doseringspumpen må ikke vende omvendt under anvendelse.

## Overdosering

Da kliniske tegn på toksicitet kan forekomme ved to gange den terapeutiske dosis, er det nødvendigt strengt at anvende den anbefalede dosis. Kliniske tegn på toksicitet omfatter diarré, synligt blod i fæces, fald i mælkeindtagelse, dehydrering, apati og afkræftelse. Hvis der opstår kliniske tegn på overdosering, skal behandlingen stoppes med det samme, og dyret fodres med ikke-medicineret mælk eller mælkeerstatning. Rehydrering kan være nødvendig.

## Kontraindikationer

Må ikke anvendes på tom mave. Må ikke bruges i tilfælde af diarré, som er startet for mere end 24 timer siden, samt til svage dyr. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

## Bivirkninger

I meget sjældne tilfælde er der observeret en stigning i niveauet af diarré hos behandlede dyr.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

## Interaktion

Ingen kendte.

## Særlige advarsler

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Administrer kun efter fodring med kolostrum eller efter fodring med mælk eller mælkeerstatning, ved hjælp af en passende anordning til oral administration. Til behandling af anorektiske kalve skal veterinærlægemidlet indgives i en halv liter elektrolytopløsning. Dyrene skal modtage tilstrækkelig kolostrum i henhold til god avlsskik.

## Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

- Personer med kendt overfølsomhed over indholdsstofferne bør administrere veterinærlægemidlet med forsigtighed.
- Undgå hud-, øjen- eller slimhindekontakt med produktet og bær beskyttelseshandsker under håndtering.
- Gentagen kontakt med produktet kan føre til hudallergi. I tilfælde af hud-, øjen- eller slimhindekontakt skal det eksponerede område vaskes grundigt med rent vand.
- Hvis øjenirritation vedvarer: Søg lægehjælp.
- Vask hænder efter brug.

## Tilbageholdelsestid

Slagtning: 13 dage.

## Pakningsstørrelse:

1 flaske med 500 ml (indeholdende 490 ml opløsning) med en 4 ml doseringspumpe.

## Opbevaringstid:

Efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder.

## Opbevaringsforhold:

Opbevar flasken i den ydre karton for at beskytte mod lys.

## Udleveringsgruppe: BP

## Indehaver af markedsføringstilladelsen

LIVISTO Int'l, S.L., Av. Universitat Autònoma, 29,  
08290 Cerdanyola del Vallès, Barcelona, Spanien

Fuldstændigt produktresumé kan ses på [www.produktresume.dk](http://www.produktresume.dk) eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: [info@salfarm.com](mailto:info@salfarm.com)

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.