

## FICHA TÉCNICA

**HALOCUR®**  
Halofuginona 0,50 mg/mL  
Solución oral

**Composición:**

Cada mL contiene:

Halofuginona lactato 0,61 mL  
(equivalente a 0,50 mg de Halofuginona base)  
Excipientes c.s.p. 1 mL

**Indicaciones de uso:**

Para el tratamiento y control de criptosporidiosis en terneros causada por *Cryptosporidium parvum* sensibles a halofuginona.

**Especies de destino:**

Bovinos, terneros recién nacidos.

**Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:**

Dosis, frecuencia y duración del tratamiento:

La dosis es 100 µg de halofuginona base/kg de peso corporal/día durante 7 días consecutivos. Es decir, 2 mL de Halocur®/10 kg de peso corporal/día durante 7 días consecutivos.

Sin embargo, con la finalidad de hacer más simple el tratamiento con Halocur®, se propone un esquema de dosificación simplificado:

- 35 kg < terneros ≤ 45 kg: 8 mL de Halocur® al día durante 7 días consecutivos
- 45 kg < terneros < 60 kg: 12 mL de Halocur® al día durante 7 días consecutivos.

Para animales más livianos o pesados, se debe realizar un cálculo preciso (2 mL/10 kg).

Vía de administración:

Oral.

Modo de empleo:

Para administración oral **junto con el alimento o inmediatamente después de alimentar.**

En granjas con historia de criptosporidiosis el producto puede ser utilizado para el control de diarrea debido al diagnóstico de *Cryptosporidium parvum*. La administración debe comenzar las primeras 24 a 48 horas de vida.

Para la reducción de diarrea debido al diagnóstico de *Cryptosporidium parvum* la administración debe comenzar dentro de 24 horas iniciada la diarrea.

Para asegurar una correcta dosificación, es posible utilizar un aplicador especializado no incluido en el producto. Se debe evitar la contaminación del producto durante la dosificación, para lo cual se recomienda no reutilizar jeringas.

El tratamiento consecutivo debe ser realizado a la misma hora cada día.

## FICHA TÉCNICA

Una vez que el primer ternero ha sido tratado, los próximos terneros recién nacidos deben ser sistemáticamente tratados con la dosis y frecuencia indicada, mientras se presente el cuadro producido por *Cryptosporidium parvum* en el plantel.

### **Contraindicaciones:**

No administrar el producto en animales con el estómago vacío.

No utilizar en caso de diarrea establecida por más de 24 horas y en animales débiles.

### **Advertencias y precauciones especiales de uso:**

Administrar luego del calostro, leche o sustituto lácteo sólo utilizando uel aplicador o una jeringa desechable. No administrar el producto en animales con el estómago vacío. Para el tratamiento de terneros anoréxicos, el producto debe ser administrado en medio litro de una solución de electrolitos. Los animales deben recibir calostro suficiente de acuerdo con las buenas prácticas de crianza.

Mantener fuera del alcance de los niños.

### **Interacciones con otros productos farmacéuticos:**

No se recomienda utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

### **Efectos no deseados o reacciones adversas:**

En casos aislados, se ha observado un aumento de la diarrea en terneros tratados, la cual es reversible. Si se presenta consulte al Médico Veterinario.

### **Período de resguardo:**

Carne: 13 días.

### **Precauciones especiales para el operador:**

El contacto repetitivo con el producto puede llevar a alergias cutáneas.

Evite el contacto con la piel y ojos. En caso de contacto, lave profundamente el área expuesta con agua limpia. Si la irritación ocular persiste, busque ayuda médica.

Utilice guantes mientras manipula el producto.

Lávese las manos después de su utilización.

No fumar, comer, ni beber mientras se manipula el producto.

### **Condiciones de almacenamiento:**

Almacenar a temperatura ambiente, protegido de la luz a una temperatura entre 15° y 25°C.

Una vez abierto almacenar a temperatura ambiente, entre 15° y 25°C.

Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 meses.

### **Presentación:**

Botellas de 500 y 1000 mL (conteniendo 490 y 980 ml de solución oral, respectivamente).

Aplicador no incluido.

## FICHA TÉCNICA

---

**Fabricado por:**

Intervet Productions S.A.  
Rue de Lyons, F-27460 Igoville,  
Francia.

**Importado y distribuido por:**

Intervet Chile Ltda.  
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

**Bajo Licencia de Intervet International B.V., Holanda**

**USO VETERINARIO**

**VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA.**

**Reg SAG N°2330**