

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 06 » октября 2023 г. № 131-2

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Ампролиум 25 % БТ»

1 Общие сведения

1.1 Ампролиум 25 % БТ (Amprolium 25 % БТ).

Международное непатентованное наименование: ампролиум.

1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 1 г препарата содержится 250 мг ампролиума гидрохлорида, вспомогательное вещество (диоксид кремния) и наполнитель (декстроза).

1.4 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-коричневого цвета.

1.5 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 500 г и в мешках с полиэтиленовым вкладышем бумажных многослойных или полипропиленовых по 20 кг.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше плюс 30 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – три года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования, после первого вскрытия мешков с полиэтиленовым вкладышем бумажных многослойных – 3 месяца при указанных условиях хранения и относительной влажности не более 75 %. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат активен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у телят, овец и птиц, в том числе: *Eimeria tenella*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria maxima*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria mitis*, *Eimeria praecox*, *Eimeria zurnii*, *Eimeria ninakohlykimovae*, *Eimeria bovis*.

2.2 Ампролиум, входящий в состав препарата, конкурирует с тиамином в системах метаболических энзимов эймерий, нарушая метаболизм углеводов, необходимых для жизнедеятельности и размножения паразитов на поздних стадиях развития (шизонты, мерозонты второй генерации).

2.3 При оральном введении ампролиум практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте, проявляя противоэймериозное действие на слизистой оболочке и подслизистом слое.

2.4 Основная часть ампролиума (до 97 %) выводится из организма в неизмененном виде с фекалиями. У кур-несушек в небольших количествах с яйцом.

2.5 По степени воздействия на организм препарат в соответствии с ГОСТ 12.1.007-76 относится к веществам малоопасным – 4-ому классу опасности.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют с лечебно-профилактической целью цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку, племенной птице, телятам и овцам при эймериозе.

3.2 Препарат применяют животным и птице перорально индивидуально или групповым способом в следующих дозах:

- бройлерам с профилактической целью препарат применяют с 3-5-дневного возраста с кормом или водой в дозе 480 г препарата на 1 тонну корма или питьевой воды; с лечебной – в дозе 960 г препарата на 1 тонну корма или питьевой воды в течение 7-10 дней;

- ремонтному молодняку и племенной птице с 3-5-дневного возраста до 16-недельного возраста с профилактической целью – в дозе 480 г препарата на 1 тонну корма; с лечебной целью – в дозе 960 г препарата на 1 тонну корма в течение 7-10 дней. Для профилактики препарат применяют с 3-5-дневного возраста до 21 дня жизни в дозе 240 г препарата на 500 л питьевой воды; для профилактики с 21 дня жизни – 480 г препарата на 500 л питьевой воды в течение 5-7 дней.

- телятам и овцам для лечения эймериоза – в дозе 0,04 г на 1 кг массы тела животного 1 раз в сутки в течение 5 дней. В тяжелых случаях дозу следует удвоить. Для профилактики эймериоза телятам препарат задают в дозе 0,028 г на 1 кг массы тела животного в течение 21 дня;

овцам – в дозе 0,028 г на 1 кг массы тела животного в течение 5 дней. Препарат можно задавать животным с питьевой водой, поилом, заменителем молока. Для этого 28 г препарата растворяют в 300 мл питьевой воды или другого жидкого корма. При применении с комбикормом необходимо 28 г препарата смешать с 1 кг комбикорма и задавать внутрь из расчета 5 г смеси на 1 кг массы тела животного в течение 4-5 дней.

В период проведения лечебно-профилактических мероприятий раствор препарата должен являться для птицы единственным источником питьевой воды.

Приготовленный водный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов. Приготовленный раствор на основе поила и заменителя молока необходимо использовать в течение 4 часов.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций (диарея, судороги, тремор, рвота). В этом случае применение препарата прекращают и проводят симптоматическое лечение.

3.4 Симптомы передозировки у животных и птицы не выявлены.

3.5 Запрещается применение препарата одновременно с другими кокцидиостатиками.

3.6 Следует избегать пропуска очередного применения препарата животным и птице, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске приема препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.7 Не допускается применение препарата ремонтному молодняку кур после 16-недельного возраста. Запрещается применять курам-несушкам, так как препарат выделяется с яйцом.

3.8 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Толкачем П.Г.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Дубровским А.Л., Чайко М.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____

Секретарь _____

Эксперт _____

«06» 10 2022 г. протокол № 131-2