

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Ампролиум 25% БТ»

1 Общие сведения

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

Далее препарат.

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

1.3 В 1 г порошка для орального применения содержится 0,25 г ампролиума гидрохлорида.

1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой 50, 100, 150, 200, 250, 500 и 1000 г.

1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше плюс 30 °С.

1.6 Срок годности – три года от даты производства при соблюдении условий хранения.

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 тиаминем в системах метаболических энзимов эймерий, нарушая метаболизм углеводов, необходимых для жизнедеятельности и размножения паразитов на поздних стадиях развития (шизонты, мерозоиты 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 неизменном виде с фекалиями. У кур-несушек в небольших количествах с яйцами.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка, племенной птицы, телят и овец при эймериозе.

3.2 **Бройлерам** с профилактической целью препарат применяют с 3-5 дневного возраста с кормом или водой в дозе 480 г препарата на одну тонну корма или воды; с лечебной – в течение 7-10 дней в дозе 960 г препарата на одну тонну корма или воды.

Ремонтному молодняку и племенной птице с профилактической целью препарат применяют с 3-5 дневного возраста до 16 недельного возраста в дозе 480 г препарата на одну тонну корма; с лечебной целью – в течение 7-10 дней в дозе 960 г препарата на тонну корма. С питьевой водой 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 – в течение 5-7 дней в дозе 480 г препарата на 500 л питьевой воды.

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

Телятам и овцам для лечения при эймериозе препарат назначают в дозе 0,04 г/кг массы тела животного 1 раз в день. Курс лечения 5 дней. В тяжелых случаях дозу следует удвоить.

Для профилактики эймериоза телятам препарат задают внутрь в дозе 0,028 г/кг массы тела животного в течение 21 дня; овцам – в дозе 0,028 г/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 воды или другого жидкого корма. При применении с комбикормом необходимо 28 г препарата смешать с одним кг комбикорма и задавать внутрь из расчета 5 г смеси на кг массы тела животного ежедневно в течение 4-5 дней.

Препарат хорошо растворим в воде.

3.3 В рекомендуемых дозах побочного действия препарата не выявлено.

3.4 Не допускается применение ремонтному молодняку кур после 16-недельного возраста. Запрещается применять курам-несушкам, так как препарат выделяется с яйцами. Запрещается использование ампролиума одновременно с другими кокцидиостатиками.

3.5 Убой птицы и животных на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 Меры личной профилактики

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

5 Порядок предъявления рекламаций

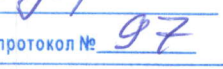
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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» (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.

Инструкция по применению препарата разработана доцентами кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В. и Толкачем Н.Г., начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 18 октября 2018 г. протокол № 97 »	