

Инструкция по применению препарата ветеринарного «Ампролиум 25% БТ»

1 Общие сведения

- 1.1 **Ампролиум 25% БТ** (Amprolium 25% BT).
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-коричневого цвета.
- 1.3 В 1,0 г содержится 0,25 г ампролиума гидрохлорида.
- 1.4 Препарат упаковывают в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки или пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 50, 100, 150, 200, 250, 500 и 1000 г или в мешки из полимерных материалов массой нетто 5, 10, 15, 20, 25 и 30 кг.
- 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 изготовления при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат активен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у животных и птиц, в том числе *Eimeria tenella*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. brunetti*, *E. mitis*, *E. Praecox*, *E. zurnii*, *E. Ninakohlykimovi*, *E. 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 слизистых и подслизистых оболочках.
- 2.4 Основная часть ампролиума (до 97 %) выводится из организма с фекалиями в неизменном виде. У кур-несушек в небольших количествах с яйцами.

3 Порядок применения препарата

- 3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения эймериоза у цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка, племенной птицы, телят и овец.
- 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 с профилактической целью препарат дают 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 препарат применяют с 3-5 дневного возраста до 21 дня жизни в дозе 480 г препарата на 500 л питьевой воды; с лечебной целью 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.
Молодняку крупного рогатого скота и овцам: для лечения при эймериозе препарат назначают в дозе 0,04 г препарата на кг массы животного 1 раз в день. Курс лечения 5 дней. В тяжелых случаях дозу следует удвоить.
Для профилактики эймериоза молодняку крупного рогатого скота препарат задают внутрь в дозе 0,028 г/кг массы животного в течение 21 дня; овцам внутрь в дозе 0,028 г/кг массы животного в течение 5 дней.
Препарат можно задавать животным с питьевой водой, пойлом, 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 животного ежедневно в течение 4-5 дней.
- 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, т. к. 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 прекращения применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока мясо может быть использовано на корм зверям.

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» для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский р-н, Минская обл., Республика Беларусь.

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

