

Рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
Протокол № 89
от 3 марта 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного** **«АМПРОЛИУМВЕТ 30 %»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Ампролиумвет 30 % (Amproliumvet 30 %).
- 1.2 Ампролиумвет 30 % по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, легко растворимый в воде.
- 1.3 В 1 г препарата содержится 300 мг ампролиума гидрохлорида и наполнитель.
- 1.4 Препарат упаковывают по 100, 200, 500, 1000 г в пакеты двойные из пленки полиэтиленовой или пакеты из пленки полиэтиленовой металлизированной.
- 1.5 Хранят по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.
- 1.6 Срок годности препарата - 3 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Ампролиума гидрохлорид является производным пиримидина. Механизм действия заключается в том, что в системе метаболических энзимов эймерий ампролиум конкурирует с тиамином (вит. В1), вытесняя его в метаболизме углеводов, необходимых для жизнедеятельности эймерий. Углеводная недостаточность ведет к нарушению обмена веществ в клетке и, как следствие, гибели простейших.
- 2.2 Препарат активен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у куриных птиц, в том числе *Eimeria tenella*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. brunetti*, *E. mitis*, *E. praecox*.
- 2.3 При оральном применении ампролиума гидрохлорид практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте, проявляя свое противоэймериозное действие на слизистых и подслизистых оболочках.
- 2.4 Выводится ампролиума гидрохлорид преимущественно в неизменном виде с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Ампролиумвет 30 % применяют для лечения и профилактики эймериоза у цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка и племенной птицы.
- 3.2 Препарат применяют орально с кормом или водой, придерживаясь суточных норм:
 - *цыплятам-бройлерам с профилактической целью* препарат применяют с 3-5-дневного возраста в течение периода выращивания из расчета 400 г препарата на 1 т корма или на 1000 л питьевой воды, исключая из рациона за 5 дней до убоя;
 - *цыплятам-бройлерам с лечебной целью* препарат применяют в течение 7-10 дней из расчета 800 г препарата на 1 т корма или на 1000 л питьевой воды;
 - *ремонтному молодняку с профилактической целью* с кормом препарат применяют с 3-5-дневного возраста до 16-недельного возраста из расчета 400 г препарата на 1 т корма; с питьевой водой - с 3-5-дневного возраста до 21 дня жизни из расчета 400 г препарата на 500 л питьевой воды;

– ремонтному молодняку с лечебной целью препарат применяют в течение 7-10 дней из расчета 800 г препарата на 1 т корма; с питьевой водой – в течение 5-7 дней из расчета 400 г препарата на 500 л питьевой воды.

При применении ампролиумвета 30 % с водой, раствор с препаратом должен быть для птицы единственным источником питья.

3.3 Побочных эффектов после применения препарата в рекомендуемых дозах не выявлено.

3.4 Препарат совместим с витаминами и кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве.

3.5 Запрещается применять препарат одновременно с другими эймериостатиками, а также курам-несушкам и ремонтному молодняку после 16-недельного возраста.

3.6 Убой 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 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 которой 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, но не менее 3-х не вскрытых потребительских упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П.

