

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «АМПРОФАРМ»

1 Общие сведения

- 1.1 Ампрофарм (Ampropharmum).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: ампролиум.
Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
- 1.2 Препарат представляет собой аморфный порошок от белого до коричневатого цвета со слабым специфическим запахом. Препарат легко растворим в воде.
В 1 г препарата содержится 300 мг ампролиума гидрохлорида и наполнитель (декстрозы моногидрат).
- 1.3 Ампрофарм выпускают в пакетах из полимерных материалов по 100 г, 500 г; 1 кг и мешках из бумаги и комбинированных материалов по 5; 10; 20 и 25 кг.
- 1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до 25°C.
- 1.5 Срок годности препарата 1 (один) год от даты изготовления. Срок годности после первого вскрытия упаковки – 30 дней. Не применять по истечении срока годности. Хранить в недоступном для детей месте. Ветеринарный лекарственный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.6 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Ампрофарм относится к клинико-фармакологической группе – противоккокцидийные (противоэймериозные) средства.
- 2.2 Ампролиума гидрохлорид активен в отношении всех видов эймерий, паразитирующих у птиц, в том числе *Eimeria tenella*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria maxima*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria mitis*, *Eimeria praecox*, а также у крупного рогатого скота (*Eimeria bovis*, *Eimeria auburnensis*, *Eimeria cylindrica*, *Eimeria zuernii*, *Eimeria smithi*, *Eimeria ellipsoidalis*).
- 2.3 Ампролиума гидрохлорид угнетает развитие многих видов эймерий на стадии шизогонии второй генерации. Является антагонистом витамина В₁.
- 2.4 При оральном введении ампролиума гидрохлорид практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте, проявляя свое противоэймериозное действие на слизистых и подслизистых оболочках. Выводится ампролиума гидрохлорид преимущественно в неизменном виде с фекалиями. Препарат малотоксичен.
- 2.5 По классификации ГОСТ 12.1.007-76 препарат относится к 4 классу опасности – вещества малоопасные.

3 Порядок применения

- 3.1 Ампрофарм применяют с лечебно-профилактической целью при эймериозе у цыплят-бройлеров, ремонтного молодняка и племенной птицы, молодняка крупного рогатого скота.
- 3.2 Цыплятам-бройлерам с профилактической целью препарат дают с 3 – 5 дневного возраста с кормом или водой в дозе 400 г препарата на одну тонну корма или воды (125 мг/кг(л) корма или воды по ДВ); с лечебной: в течение 7 – 10 дней в дозе 800 г препарата на одну тонну корма или воды (250 мг/кг(л) корма или воды по ДВ).
- Ремонтному молодняку с профилактической целью препарат дают с 3 – 5-дневного возраста до 16-недельного возраста в дозе 400 г препарата на одну тонну корма; с лечебной целью: в течение 7 – 10 дней в дозе 800 г препарата на тонну корма. С питьевой водой препарат применяют с 3 – 5 дневного возраста до 21 дня жизни в дозе 400 г препарата на 500 л питьевой воды; с лечебной целью: в течение 5 – 7 дней в дозе 400 г препарата на 500 л питьевой воды.

3.3 При использовании растворов препарата, в период проведения лечебно-профилактических мероприятий он должен являться для птицы единственным источником питьевой воды.

3.4 Для обеспечения равномерного распределения препарата, суточную дозу смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный на потребление птицей в течение суток.

3.5 Молодняку крупного рогатого скота (телятам) с лечебной целью препарат применяют в дозе 0,04 г на 1 кг массы тела животного один раз в день. Курс лечения 5 дней. В тяжелых случаях дозу препарата следует удвоить.

Препарат можно задавать животным с питьевой водой, заменителем молока. Для этого 24 г препарата растворяют в 300 мл воды или жидкого корма.

При применении с комбикормом необходимо 24 г препарата смешать с 1 кг комбикорма и задавать внутрь из расчета 5 г смеси на 1 кг массы тела животного ежедневно в течение 4-5 дней.

С профилактической целью молодняку крупного рогатого скота препарат задают внутрь в дозе 0,02 г/кг массы животного в течение 21 дня.

3.6 Эффективность препарата не снижается при включении в корм антибиотиков, минеральных веществ, витаминов.

3.7 Препарат необходимо менять после каждого года использования и заменять на препараты другой группы.

Препарат запрещен к применению птицам, чье яйцо используется в пищу людям.

3.8 В рекомендуемых дозах побочного действия препарата не выявлено.

3.9 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 плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ВЕТИНТЕРФАРМ» (ООО «ВЕТИНТЕРФАРМ»). Юридический адрес: 223060, Минская обл., Минский р-н, Новодворский с/с, 91-29, район д. Большой Тростенец. Адрес производства: 223070, Минский р-н, поселок Михановичи, ул. Заводская, д.5.

Инструкция разработана в УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (П.А. Красочко, А.И. Ятусевич, И.П. Захарченко, А.М. Сарока) и ООО «ВЕТИНТЕРФАРМ» (В.М. Романюк).