

## Инструкция по применению препарата ветеринарного «Ампровет ВБФ 30 %»

### 1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1.1 Ампровет ВБФ 30 % - Amprovetum VBF 30 %.
- 1.2 В качестве активное действующего вещества в 1,0 г препарата содержится 0,3 г ампролиума гидрохлорида.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой водорастворимый порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.4 Препарат упаковывают в двойные полиэтиленовые пакеты по 100,0; 200,0; 500,0; 1000,0 и 5000,0 г.
- 1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список В) в защищенном от света месте, при температуре от 0 до плюс 25<sup>0</sup>С.
- 1.6 Срок годности препарата – 3 (три) года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Ампролиум гидрохлорид является производным пиримидина.
- 2.2 Обладает широким спектром антикокцидийного действия, эффективен в отношении *Eimeria tenella*, *E. acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. mivali*, *E. brunetti*, *E. ninakohljakimovae*, *E. arloingi*, *E. Intricate*, *E. bovis*, *E. zurnii* и других видов эймерий, паразитирующих у животных и птицы.
- 2.3 Антиэймериозное действие ампролиума обусловлено близостью его химической структуры к тиамину (витамину В<sub>1</sub>), необходимого для жизнедеятельности кокцидий. За счет активного транспорта ампролиум лучше, чем тиамин, проникает в клетку паразита и занимает активные центры связывания витамина, что приводит к нарушению углеводного обмена и гибели паразита. Структура клеточной мембраны слизистой кишечника птицы и млекопитающих почти непроницаема для ампролиума, что делает препарат практически нетоксичным при использовании в терапевтических дозах.
- 2.4 Основная часть ампролиума (до 97%) выводится из организма с фекалиями. Обладает низкой токсичностью для теплокровных животных, быстро выделяется из организма птиц и не препятствует выработке иммунитета, совместим с витаминами и известными кормовыми добавками, применяемыми в птицеводстве.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Ампровет ВБФ 30 % применяют для лечения и профилактики эймериоза у кур, крупного и мелкого рогатого скота.
- 3.2 Сельскохозяйственной птице препарат применяют орально индивидуально или групповым способом с кормом или водой для поения в следующих дозах:
  - Бройлерам (с 3-5 суточного возраста)**
    - с лечебной целью в течение 5 суток в дозе 800 г/т корма или воды (240 мг/кг корма или литр воды по ДВ);
    - с профилактической целью в течение всего периода выращивания в дозе 400 г/т корма или воды (120 мг/кг корма или литр воды по ДВ).
  - Ремонтному молодняку**
    - с лечебной целью в течение 5 суток в дозе 800 г/т корма или воды (240 мг/кг корма или литр воды по ДВ);
    - с профилактической целью с 3-5 суточного возраста до 16-недельного возраста в дозе 400 г/т корма или воды (120 мг/кг корма или литр воды по ДВ).
- 3.3 Молодняку крупного рогатого скота препарат применяют в смеси с водой для поения, пойлом, заменителем молока в следующих дозах:

- с лечебной целью один раз в сутки в течение 5 суток в дозе 0,04 г препарата на кг массы тела животного;

- с профилактической целью один раз в сутки в течение 21 суток в дозе 0,02 г препарата на кг массы тела животного.

3.4 Овцам препарат применяют с профилактической и лечебной целью в смеси с питьевой водой, пойлом, заменителем молока один раз в сутки в течение 5 суток в дозе 0,04 г препарата на кг массы тела животного.

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

3.5 Раствор препарата готовят из расчета потребности птицы в воде на 1 сутки.

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

3.7 Эффективность ампролиума не снижается при включении в корм антибиотиков, минеральных веществ, витаминов, в том числе и тиамина в дозе 0,2-0,4 мг на 1 кг корма.

3.8 Противодействующий эффект тиамина полностью проявляется только при соотношении с ампролиумом 1:2.

3.9 Побочных действий при применении препарата в рекомендуемых дозах не наблюдается.

3.10 Не допускается применение препарата ремонтному молодняку кур после 16-недельного возраста, не назначают курам-несушкам.

3.11 Запрещается использование препарата одновременно с другими кокцидиостатиками.

3.12 За 5 суток до убоя необходимо прекратить применение препарата. Убой птицы и животных на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после прекращения использования препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

#### 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 данного 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. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»

211309, д. Должа, ул. Советская, д.26 А, Витебский р-н и обл., Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Соболева Т.А., Баширова Г.В., Кальнина Е.В., Рыбаченко В.В.) и сотрудниками кафедры Паразитологии (Стасюкевич С.И., Петрукович В.В., Бородин Ю.А., Касперович И.О.) УО «Витебская ор-

ОДОБРЕНО

Председатель \_\_\_\_\_

Секретарь \_\_\_\_\_

Эксперт \_\_\_\_\_

15.07.2016 г. протокол № 85