Додаток 1

до реєстраційного посвідчення АВ-01156-01-10

**Коротка характеристика препарату**

**1. Назва**

Бровітакокцид

**2. Склад**

1 г препарату містить діючі речовини:

ампроліуму гідрохлорид – 125,0 мг;

менадіон (вітамін К3) – 2,0 мг;

ретинолу ацетат (вітамін А) – 10 000 МО.

Допоміжна речовина: мальтодекстрин.

**3. Фармацевтична форма**

Порошок для перорального застосування.

**4. Фармакологічні властивості**

***ATCvet код QP51 антипротозойні ветеринарні препарати (QP51AХ59, ампроліум, комбінації)***

Ампроліуму гідрохлорид пригнічує розвиток кокцидій на стадії шизогонії першої та другої генерації, не пригнічує імунітет, але є антагоністом вітаміну В1

Вітамін К3 та вітамін А підвищують функціональну здатність епітелію та зменшують крововиливи на слизовій оболонці кишечника.

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Вид тварин**

Птиця (кури, індики, гуси, фазани, голуби).

**5.2 Показання до застосування**

Лікування та профілактика птиці (курей, індиків, гусей, фазанів, голубів) при ураженні еймеріями:

***кури*** - *Eimeria acervulina, E. maxima, E. necatrix, E. tenella*;

***індики***- *Еimeria adenoeides, E. meleagrimitis*;

***фазани*** - *Еimeria colchii*;

***гуси*** - *Еimeria anseria, E. nocens, E. truncate*;

***голуби*** - *Еimeria labbeana.*

**5.3 Протипоказання**

Не застосовувати курям-несучкам!

Не застосовувати ремонтному молодняку курей старше 4-х місячного віку.

Не застосовувати одночасно з іншими кокцидіостатиками та птиці з підвищеною чутливістю до ампроліуму, хворобами печінки, нирковою недостатністю.

**5.4 Побічна дія**

Довготривале використання препарату викликає недостачу в організмі вітаміну В1.

**5.5 Особливі застереження при використанні**

Немає.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості**

Не застосовують під час несучості.

**5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Застосування високих доз тіаміну пригнічує дію препарату.

Препарат сумісний з усіма кормовими добавками і вітамінами, що застосовують у птахівництві.

**5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку**

Препарат задають птиці з кормом або з водою, готують суміш у кількості не більше добової потреби. Згодовують або випоюють суміш рівномірно протягом доби.

*Птиця (кури, індики, гуси, фазани, голуби):*

профілактично: курчата до 2-х міс. віку, щоденно - 0,9-1 г препарату на 1 кг корму;
до 4-х міс. віку - 0,7 г препарату на 1 кг корму; до початку яйценосності - 0,4 г препарату
на 1 кг корму;

курчата-бройлери, індичата - 1 г препарату на 1 кг корму на весь період вирощування, а гусенятам, голубам та фазанам - на період загрози інвазії;

лікування: незалежно від виду та віку птиці - 2 г препарату на 1 кг корму або 1 л води протягом 5-10 діб.

Розчин препарату повинен бути єдиним джерелом питної води в період проведення лікувально-профілактичних заходів.

**5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Ампроліум помірно токсичний для теплокровних тварин. У рекомендованих дозах не володіє мутагенною, сенсибілізуючою, ембріотоксичною та тератогенною дією, не перешкоджає формуванню імунітету до кокцидіозу.

При передозуванні препарату в 4 рази побічної дії не спостерігали.

При довготривалому використанні максимальних терапевтичних доз ампроліуму курям-несучкам знижується міцність шкаралупи яєць.

При ознаках передозування – припинення застосування Бровітакокциду і введення парентерально вітаміну В1 (тіаміну).

**5.10 Спеціальні застереження**

Суміш препарату з кормом або з водою готують у кількості, не більше за добову потребу питної води. Задають суміш рівномірно протягом доби.

**5.11 Період виведення (каренції)**

М’ясо – 0 діб.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1 Форми несумісності (основні)**

Високі дози тіаміну пригнічують дію препарату Бровітакокцид.

**6.2 Термін придатності**

1 рік.

**6.3 Особливі заходи зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце при температурі від 4 до 20 ºС.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного упакування**

Контейнери або пакети з полімерних матеріалів по 10, 30, 100 г та 1 кг.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Невикористаний або протермінований препарат утилізують відповідно до чинного законодавства.

**7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

ТОВ "БРОВАФАРМА" (Україна)

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

**8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

ТОВ "БРОВАФАРМА" (Україна)

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400

**9. Додаткова інформація**