

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

AMPROSID, 250 mg/ml, soluție orală pentru pui și găini ouătoare.

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

*Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:*

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

### 1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Chemifarma S.p.A. - via Don Eugenio Servadei, 16 - 47122 Forlì (Italy).

### 2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

AMPROSID, 250 mg/ml, soluție orală pentru pui și găini ouătoare.

1 ml soluție conține:

*Substanța activă:*

Amprolium HCl mg 250

*Excipienți:*

Până la ml 1,00

### 3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pui și găini ouătoare: în tratamentul coccidiozelor.

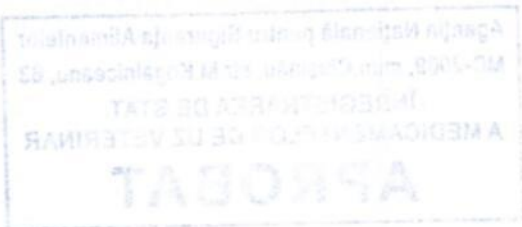
### 4. CONTRAINDICAȚII

Nu utilizați în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

### 5. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.





## 6. SPECII ȚINTĂ

Pui și gaini ouătoare.

## 7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Medicamentul trebuie administrat în apa de băut în conformitate cu instrucțiunile prescrise de medicul veterinar, avînd grijă să nu se depășească doza zilnică admisă (exprimată în mg/kg greutate vie).

Pui: în apa de băut; 2.0 ml/litru apă de băut, echivalent cu 500 mg substanță activă/litru (echivalent cu 6.0 - 35 mg substanță activă/kg g.v.) timp de 7 zile.

Găini ouătoare: în apa de băut; 0.24 - 1.0 ml/litru apă de băut, echivalent cu 60 - 250 mg substanță activă/litru (echivalent cu 6.0 - 35 mg substanță activă/kg g..v.) timp de 7 zile.

## 8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Pui: carne și organe: 0 zile

Găini ouătoare: carne, organe și ouă: 0 zile.

## 9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Depozitați la loc răcoros și întunecat.

A nu se lasa la îndemîna copiilor!

## 10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Eliminați în conformitate cu regulamentele regionale și naționale în vigoare.

## 11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

*Precauții speciale pentru utilizarea la animale:*

Nu amestecați în furaj solid.

Ca și în cazul tuturor coccidiostaticelor, utilizarea prelungită poate duce la selectarea speciilor rezistente. Pentru a preveni sau întarzia apariția rezistenței, evitați concentrațiile mari de coccidiostatice în apă sau furaje. Când conținutul de tiamină (vitamina B1) din dietă este excesiv, este posibil să aveți o activitate anticoccidială redusă; dacă amproliul este prezent în concentrație mare în apa medicamentoasă, la gazdă poate apărea un deficit de tiamină, care poate reduce activitatea anticoccidială.

*Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:*

Se recomandă să evitați contactul direct cu medicamentul în timp ce îl manipulați. Folosiți mănuși de protecție. În caz de contaminare, spălați-vă din abundență cu apă.



*Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului:*

Nu se recomandă utilizarea în timpul gestației și lactației. Medicamentul poate fi folosit în perioada de ouat.

*Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:*

Nu administrați în combinație cu Vitamina B1.

Pentru a evita accelerarea degradării amprolium-ului în acidul picric, în cursul tratamentului nu se vor folosi furaje care conțin o concentrație mare de colina.

Evitați administrarea în apa bogată în ioni de Ca<sup>++</sup>.

În lipsa unor studii de compatibilitate, se recomandă să nu amestecați cu alte medicamente de uz veterinar.

*Supradozare*

Nu depășiți doza recomandată: poate cauza polineurite.

**12. PERIOADA DE VALABILITATE**

Valabilitatea medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vanzare: 24 luni

Valabilitatea medicamentului după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Valabilitatea medicamentului după diluare conform indicațiilor: 12 ore

**13. STATUT LEGAL**

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Flacoane de 100 ml și 1 litru din polietilenă, închise cu un capac special "de siguranță".

Bidoane de 5 l și 10 l din polietilenă, închise cu un capac de siguranță.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

02/2021



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR