



по применению
лекарственного препарата
Эймерал™ 25

I. Общие сведения

1. Эймерал™ 25 (Eimeral™ 25).
В 1 мл препарата содержится: 25 мг толтразурила, вспомогательные вещества: 30 мг триэтаноламина, 80,7 мг полиэтиленгликоля и вода до 1 мл.
2. Препарат представляет собой бесцветную или бледно-жёлтого цвета вязкую прозрачную жидкость (допускается опалесценция).
3. Препарат выпускают в полиэтиленовых флаконах с объемом содержимого по 100 мл, 250 мл, 500 мл, 1000 мл и 5000 мл.
Флаконы емкостью 100 мл и 250 мл помещают в индивидуальные картонные коробки и снабжают инструкцией по применению.
4. Ветеринарный препарат Эймерал™ 25 хранят по списку Б в плотно закрытой заводской упаковке, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5° С до плюс 25° С. Срок годности - 3 года со дня изготовления, после вскрытия упаковки – 3 месяца.

II. Фармакологические свойства

5. Эймерал™ 25 относится к противозэймериозным препаратам группы триазинтриона. Толтразурил, входящий в состав ветеринарного препарата, обладает широким спектром эймериоцидного действия на всех стадиях внутриклеточного развития (мерогонии и гамогонии) эймерий, паразитирующих у птиц, в том числе *Eimeria acervulina*, *Eimeria brunetti*, *Eimeria necatrix*, *Eimeria mitis*, *Eimeria adenoides*, *Eimeria meleagritidis*, *Eimeria anceris*, *Eimeria truncata*, включая эймерий, устойчивых к другим антиэймерийным средствам.

Толтразурил блокирует дыхательные ферменты и оказывает повреждающее действие на митохондрии и процессы деления ядра эймерий, нарушая процесс формирования макрогаметоцитов, вызывает гибель паразита. После перорального введения препарата толтразурил медленно всасывается и оказывает эймериоцидное действие на слизистую оболочку и в подслизистых слоях желудочно-кишечного тракта. Выводится толтразурил из организма птиц в основном в неизменном виде, а также в виде метаболитов с пометом.

III. Порядок применения

6. Ветеринарный препарат Эймерал™ 25 применяют цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям и уткам с лечебно-профилактической целью при эймериозе. Препарат назначают птице при достижении в подстилке критического уровня содержания эймерий - 10 – 20 тыс./г.

Препарат применяют с питьевой водой два дня подряд в дозе 7 мг толтразурила (ДВ) на 1 кг массы птицы (28 мл 2,5% раствора толтразурила на 100 кг массы птицы), что эквивалентно 1 мл 2,5% раствора толтразурила на 1 л питьевой воды, которую выпаивают в течение 48 часов, или 3 мл 2,5% раствора толтразурила на 1 л питьевой воды, которую выпаивают птице по 8 часов два дня подряд. В тяжелых случаях заболевания курс лечения повторяют через 5 дней.

В период применения препарата птица должна получать только воду, содержащую препарат. Лечебный раствор сохраняет свою активность в течение 48 часов. В случае появления осадка раствор перед использованием следует тщательно перемешать.

Эймерал™ 25 совместим с витаминами, известными кормовыми добавками и лекарственными средствами, применяемыми в животноводстве.

7. Согласно настоящей инструкции, побочных явлений и осложнений у птиц при применении ветеринарного препарата Эймерал™ 25 не установлено.
8. Препарат запрещен к применению птицам, чье яйцо используется в пищу людям.
9. При передозировке у птиц может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы тела. В таких случаях дальнейшее применение препарата прекращают. Побочные явления исчезают самостоятельно, без дополнительной терапии, в течение 3 дней после прекращения приема препарата.
10. Убой птицы на мясо разрешается: у цыплят-бройлеров не ранее, чем через 14 суток, у индеек через 16 суток после последнего применения ветеринарного препарата Эймерал™ 25. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

IV. Меры личной профилактики.

11. Работники и ветеринарные специалисты при использовании ветеринарного препарата Эймерал™ 25 должны соблюдать общие санитарно-гигиенические правила работы и техники безопасности.
12. При попадании ветеринарного препарата Эймерал™ 25 на кожу или слизистые оболочки его следует сразу смыть обильным количеством воды. Запрещается использовать тару из-под ветеринарного препарат для пищевых целей.
13. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.
14. Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил по хранению и применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами установленным порядком отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб. Отобранные пробы вместе с актом направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19 А, для определения соответствия нормативным документам.
15. Организация-разработчик: ALPOVET LTD, Кипр.
Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.