

# NEMAPROL®



Date de création : 08-11-2017  
Date de mise à jour : 02-09-2021

## Informations et posologie

---

### Espèces cibles



#### Espèce cible complément

Volailles.

#### Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les volailles :

- Traitement des coccidioses.

### Administration

---

#### Voie d'administration



#### Voie d'administration complément

Voie orale.

#### Posologie

20 mg d'amprolium par kg de poids vif et par jour pendant 5 à 7 jours, par voie orale, soit 2 ml de solution buvable pour 10 kg de poids vif et par jour pendant 5 à 7 jours, à diluer dans l'eau de boisson en fonction de la consommation réelle des animaux pour respecter la posologie pondérale (en mg/kg).

#### Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Amprolium (sous forme de chlorhydrate) ..... 106 mg

Acide sorbique (E200) ..... 1 mg

Excipient QSP ..... 1 mL

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

#### Principes actifs / Molécule

Amprolium, Acide sorbique

#### Forme pharmaceutique

Solution

#### Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Médicament à usage vétérinaire.

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

## Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : zéro jour.

Œufs : zéro jour.

## Propriétés

---

### Propriétés pharmacodynamiques

L'amprolium est un anticoccidien appartenant à la famille des analogues de la thiamine.

L'amprolium agit en interférant comme antagoniste compétitif dans les mécanismes de transport de la thiamine. Il interfère dans le métabolisme des glucides nécessaires à la multiplication et à la survie des coccidies.

### Propriétés pharmacocinétiques

L'amprolium est faiblement absorbé après administration orale. La concentration plasmatique maximale est atteinte 4 heures plus tard.

L'amprolium est éliminé principalement par les fèces.

## Mise en garde

---

### Contres-indications et mise en garde

---

### Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

### Précautions d'emploi

---

### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Renouveler l'eau médicamentée toutes les 24 heures.

### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Éviter tout contact direct avec la peau. Bien se laver les mains après utilisation.

En cas de projection accidentelle dans les yeux, rincer abondamment à l'eau. Si une irritation persiste, demander conseil à un médecin et lui montrer l'étiquette.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin.

### Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Une utilisation prolongée à fortes doses peut provoquer un déficit en thiamine. Ce déficit peut être compensé par un apport de thiamine.

### Précautions pharmacologiques

---

### Conservation

---

### Durée de conservation

2 ans.

Après ouverture : 12 semaines.

### Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

## Présentation

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant**

DOPHARMA France S.A.S  
23, rue du Prieuré - Saint-Herblon  
44150 VAIR SUR LOIRE  
FRANCE

**Classification ATC Vet**

- QP51AX09

**Laboratoire**



DOPHARMA France S.A.S  
DOPHARMA France S.A.S  
23, Rue du Prieuré - Saint-Herblon  
44150 VAIR SUR LOIRE  
FRANCE  
Tél : 02 40 98 02 16  
Fax : 02 40 98 03 99

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché**

FR/V/5336886 7/1992

**Date de première autorisation**

1992-02-17

**Présentation et quantité**

NEMAPROL<sup>®</sup> Flacon de 5 litres  
Code GTIN : 03660144105343  
NEMAPROL<sup>®</sup> Flacon de 1 litre  
Code GTIN : 03660144105336