

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ветом 1

(Организация-разработчик: ООО Научно-производственная фирма

«Исследовательский центр».

Номер регистрационного удостоверения: 35-1-10.18-4248№ПВР-1-10.18/03448

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Ветом 1. Международное непатентованное наименование: Ветом 1.
2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь и ректального применения. Ветом 1 содержит сухую бакмассу живых спорообразующих бактерии штамма *Bacillus subtilis* DSM 32424, а также вспомогательные вещества - сахарную пудру и крахмал. В 1 г препарата содержится: живых микробных клеток бактерий *Bacillus subtilis* - не менее 1×10^6 КОЕ (колониеобразующих единиц).
3. По внешнему виду Ветом 1 представляет собой мелкодисперсный порошок белого цвета, без запаха, растворимый в воде, с образованием осадка белого цвета. Срок годности препарата - 4 года с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности препарат к применению не пригоден. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15 суток.
4. Формы выпуска лекарственного препарата для ветеринарного применения: порошок для приема внутрь и ректального применения. Препарат расфасован по 1,0 г (1 доза); 2,0 г (2 дозы); 5,0 г (5 доз); 10,0 г (10 доз); 50,0 г (50 доз); 100,0 г (100 доз); 300,0 г (300 доз) и 500,0 г (500 доз) в пакеты из ламинированной бумаги или полимерных водонепроницаемых материалов или в банки полимерные; по 1,0 кг (1000 доз); 2,0 кг (2000 доз); 5,0 кг (5000 доз) в пакеты с внутренним полимерным покрытием или в банки полимерные; по 1,0 кг (1000 доз), 2,0 кг (2000 доз) и 5,0 кг (5000 доз) в пакеты из полиэтилена или полимерных комбинированных водонепроницаемых материалов; по 1,0 кг (1000 доз), 2,0 кг (2000 доз), 5,0 кг (5000 доз), 10,0 кг (10 000 доз), 15,0 кг (15 000 доз), 20,0 кг (20 000 доз) в барабаны картонные навивные.
5. Ветом 1 хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до 30 °С.
6. Лекарственный препарат для ветеринарного применения Ветом 1 следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Банки и пакеты с препаратом без этикеток, с истекшим сроком годности, с нарушением целостности и/или герметичности упаковки, содержащие посторонние примеси, с измененным цветом, а также остатки препарата,

неиспользованные в течение 15 суток после вскрытия первичной упаковки, подлежат выбраковке с последующей утилизацией с бытовыми отходами.

8. Отпускается без рецепта.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: пробиотик.

10. Бактерии *Bacillus subtilis* DSM 32424 выделяют в кишечнике животных антибиотикоподобные субстанции, ферменты, другие биологически активные вещества, под воздействием которых нормализуются: биоценоз кишечника; кислотность среды; пищеварение; всасывание и метаболизм железа, кальция, жиров, белков, углеводов, триглицеридов, аминокислот, дипептидов, сахаров, солей желчных кислот. Ветом 1 стимулирует клеточные и гуморальные факторы иммунитета, повышает устойчивость животных и птицы к инфицированию вирусными и бактериальными агентами.

III. Порядок применения

11. Ветом 1 применяют крупному рогатому скоту, свиньям, лошадям, мелким домашним животным для восстановления естественной резистентности организма, профилактики и лечения дисбактериозов, при кишечных расстройствах после длительного лечения антибиотиками, при смене рационов или при ухудшении качества кормового сырья, при нарушении процессов нормального пищеварения, связанных с ферментной недостаточностью, увеличения сохранности и продуктивности животных, стимуляции роста и развития молодняка.

12. Противопоказаний при применении препарата не выявлено.

13. Специальные меры предосторожности при работе с препаратом не требуются.

14. Возможно применение у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных (молодняка в ранний постнатальный период).

15. С профилактической целью Ветом 1 применяют групповым методом с водой, кормом, премиксами, минерально-витаминными добавками и другими кормовыми смесями из расчета 1,5 кг на 1 тонну или индивидуально с водой или кормом в дозе 50 мг/кг живой массы один раз в день в течение 15-20 дней.

Допускается ректальный способ введения Ветома 1 в дозе 50 мг/кг живой массы один раз в день в течение 15-20 дней. Препарат разводят теплой кипяченой водой и вводят животному после проведения очистительной клизмы.

С лечебной целью препарат назначают индивидуально в дозе 50 мг/кг живой массы 2 раза в день с интервалом 8-10 часов до исчезновения клинических признаков заболевания. При тяжелом течении болезни допускается увеличить кратность введения до 4 раз в сутки с интервалом в 6 часов.

С целью коррекции иммунодефицитных состояний Ветом 1 назначают 1-2 раза в сутки в дозе по 50 мг/кг живого веса в течение 5-10 дней.

При использовании в виде раствора необходимо применять систему поения.

16. Побочные действия не выявлены, нежелательные реакции при применении лекарственного препарата для ветеринарного применения Ветом 1 отсутствуют.

17. Симптомов проявления токсикозов или других нежелательных реакций при передозировке препарата Ветом 1 не выявлено. Оказание помощи при передозировке не требуется.

18. Запрещается назначать Ветом 1 одновременно с антибиотиками и сульфаниламидами. При использовании в сухих рассыпных комбикормах проводят смешивание в соответствии с регламентом, установленным для линий по производству комбикормов. Препарат не подвергать воздействию температуры выше 100 °С более 10 минут.

19. Особенности действия препарата при первом приеме или его отмене не установлено.

20. Специальные меры при пропуске приема одной или нескольких доз препарата не предусмотрены, курс лечения и профилактики продолжают.

21. Продукты убоя животных после применения Ветома 1 реализуют без ограничений.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

ООО НПФ «Исследовательский
центр». 630559, Новосибирская
область, Новосибирский район,
р.п. Кольцово, промзона, корпус
200

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО ТД «ИЦ-23».
630559, Новосибирская область,
Новосибирский район, р.п.
Кольцово, промзона, корпус 200.

Директор ООО НПФ «Исследовательский центр»

А.И. Леляк