

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А. ВЛАСОВ

10.04.2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Ветома 3

(Организация-разработчик: ООО Научно-производственная фирма
«Исследовательский центр», 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово,
промзона, корпус 200)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Ветом 3 (Vetom 3).
2. Лекарственная форма: порошок для орального применения. В 1 г Ветома 3 содержится:
активное вещество: сухая бакмасса живых спорообразующих бактерий штамма *Bacillus amyloliquefaciens* ВКПМ В-10642 (DSM 24614) в количестве не менее 1×10^6 КОЕ (колониеобразующих единиц) – 10 мг;
вспомогательные вещества: сахарная пудра – 950 мг, крахмал - 40 мг.
3. По внешнему виду Ветом 3 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.
4. Форма выпуска: по 0,005 кг; 0,01 кг; 0,05 кг; 0,1 кг; 0,2 кг; 0,3 кг и 0,5 кг порошка в пакете из ламинированной бумаги или полимерных водонепроницаемых материалов или в банке полимерной; по 1,0 кг; 2,0 кг; 5,0 кг порошка в пакете с внутренним полимерным покрытием или в банке полимерной; по 1,0 кг, 2,0 кг и 5,0 кг порошка в пакете из полиэтилена или полимерных комбинированных водонепроницаемых материалов. Пакеты могут быть размещены индивидуально и/или упакованы в групповую картонную коробку. По 10 кг; 20 кг; 25 кг; 30 кг; 40 кг; 50 кг в пакете из полиэтилена, упакованном в барабан картонный навивной комбинированный ёмкостью 10, 20, 25, 30, 40, и 50 литров. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.
5. Ветом 3 хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 0 °C до 30 °C. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15

суток.

6. Лекарственный препарат 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. Условия отпуска: без рецепта.

II. Фармакологические свойства

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

10. Бактерии *Bacillus amyloliquefaciens* ВКПМ В-10642 (DSM 24614), используемые для изготовления препарата, отличаются высокой устойчивостью к пищеварительным сокам и ферментам желудочно-кишечного тракта и способностью к быстрому его заселению. В кишечнике животных споры бактерий трансформируются в вегетативные формы и выделяют 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 3 стимулирует клеточные и гуморальные факторы иммунитета.

III. Порядок применения

11. Ветом 3 применяют сельскохозяйственным, домашним животным и птице для профилактики и лечения дисбактериозов, повышения естественной резистентности организма, увеличения сохранности и продуктивности животных, стимуляции роста и развития молодняка.

12. Противопоказаний при применении препарата не выявлено.

13. С профилактической целью Ветом 3 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 3 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 3 назначают 1–2 раза в сутки в дозе по 50 мг/кг живого веса в течение 5–10 дней.

14. Симптомов проявления токсикозов или других нежелательных реакций при передозировке препарата Ветом 3 не выявлено.

15. Особеностей действия препарата при первом приеме или его отмене не установлено.

16. Особеностей применения у беременных животных, у животных в период лактации, у потомства животных не установлено.

17. При пропуске приема одной или нескольких доз препарата следует при первой возможности без учета временного интервала и удвоения дозировки продолжить курс лечения и профилактики.

18. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений не отмечается.

19. Запрещается назначать Ветом 3 одновременно с антибиотиками и сульфаниламидами.

20. Продукты убоя животных после применения Ветома 3 реализуют без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

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

22. При применении препарата Ветом 3 следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы следует вымыть руки с мылом.

23. При попадании на кожу и/или слизистые оболочки их рекомендуется промыть большим количеством водопроводной воды. Оказание иной первой помощи не требуется. Антидоты не требуются.

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

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

Номер регистрационного удостоверения 35-3-5.12-0600 № ПВР-2-1.9/00059.

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

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