



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата Велес 6.59

(Организация-разработчик: ООО НПФ «Исследовательский центр», Россия, 630559, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, к. 200)

Номер регистрационного удостоверения: 35-3-5.12-0601 №ПВР-1-1.6/01747

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Велес 6.59.  
Международное непатентованное наименование: отсутствует.
2. Лекарственная форма – жидкость для приёма внутрь.  
В 1 мл Велес 6.59 содержит в качестве действующих веществ живые молочнокислые микроорганизмы *Lactobacillus plantarum* промышленный штамм ВКПМ В-2347 – не менее  $1 \times 10^6$  КОЕ (колониеобразующих единиц) и живые пропионовокислые бактерии *Propionibacterium freudenreichii* промышленный штамм ВКПМ В-6561 - не менее  $1 \times 10^6$  КОЕ, а также вспомогательное вещество - питательную среду.
3. По внешнему виду Велес 6.59 представляет собой взвесь от бежевого до темно-коричневого цвета со специфическим запахом питательной среды. Срок годности препарата – 3 месяца с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. По истечении срока годности применение препарата запрещено.
4. Форма выпуска. Препарат расфасован по 10, 50, 100, 500, 1000 мл во флаконы из полимерных материалов и по 2000 мл в бутыли или канистры из полимерных материалов. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.
5. Велес 6.59 хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °C до 10 °C и относительной влажности не выше 75 %. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15 суток.
6. Велес 6.59 следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Специальных мер предосторожности при уничтожении неиспользованного лекарственного препарата для ветеринарного применения не требуется.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**II. Фармакологические (биологические) свойства**

9. Фармакотерапевтическая группа – биотехнологический лекарственный препарат для ветеринарного применения (пробиотик).
10. Молочнокислые бактерии *Lactobacillus plantarum* промышленный штамм ВКПМ В-2347 и пропионовокислые бактерии *Propionibacterium freudenreichii* промышленный штамм ВКПМ В-6561, используемые для изготовления Велес 6.59, отличаются высокой устойчивостью к пищеварительным сокам и ферментам желудочно-кишечного тракта животных, в том числе птиц. Размножаясь, они выделяют в окружающую среду ферменты, витамины и другие биологически активные вещества, под воздействием которых нормализуется микробиоценоз желудочно-

кишечного тракта, кислотность среды, процессы пищеварения, всасывание и метаболизм железа, кальция, жиров, белков, углеводов, триглицеридов, аминокислот, дипептидов, сахаров, солей желчных кислот. В результате этих процессов оптимизируется гуморальный и клеточный иммунитет; повышается неспецифическая резистентность организма к условно-патогенным микроорганизмам и устойчивость к стресс-факторам.

### III. Порядок применения

11. Велес 6.59 применяют для повышения естественной резистентности организма, стимуляции роста и развития молодняка, повышения сохранности и увеличения продуктивности домашних, сельскохозяйственных и диких животных, в т.ч. пушных зверей и птиц.

12. Противопоказаний при применении препарата не выявлено.

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

14. Допускается применение препарата лактирующим и беременным животным. Особеностей применения беременным животным, животным в период лактации и потомству не установлено.

15. Велес 6.59 назначают животным внутрь индивидуально или групповым методом с питьем (молоком, молозивом, кипяченой остуженной водой), кормом (зерносмесью, комбикормом и т.д.) из расчета 0,5 мл на 1 кг веса животного.

Допускается ректальный способ введения Велес 6.59 в дозе 0,5 мл на 1 кг веса животного один раз в день. Препарат разводят теплой кипяченой водой и вводят животному после проведения очистительной клизмы.

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

17. Симптомов, возникающих при передозировке препарата, не установлено.

18. Запрещается назначать Велес 6.59 одновременно с антибиотиками и сульфаниламидаами.

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

20. Специальные меры при пропуске приёма одной или нескольких доз препарата не предусмотрены, курс лечения и профилактики следует возобновить в той же дозировке по той же схеме.

21. Продукты убоя животных после применения Велеса 6.59 реализуют без ограничений.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, утвержденная Россельхознадзором 10.04.2017.

Наименования и адреса производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО НПФ «Исследовательский центр». Россия, 630559, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, к. 200.

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

ООО ТД «ИЦ-23». Россия, 630559, Новосибирская область, г.о. рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, зона Научно-производственная, к. 200.



Директор ООО НПФ «Исследовательский центр»

А.И. Леляк