



ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ветом 2

(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: 35-3-5.12-0602 № ПВР-1-2.6/01746

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Ветом 2.
Международное непатентованное наименование: отсутствует.

2. Лекарственная форма – порошок для приёма внутрь.

Ветом 2 содержит в качестве действующих веществ живые спорообразующие бактерии вида *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10643 (DSM 24615) в количестве - не менее 1×10^6 КОЕ (колониеобразующих единиц) каждого в 1 грамме, а также вспомогательные вещества – сахарную пудру и крахмал.

3. По внешнему виду Ветом 2 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 применение препарата запрещено.

4. Препарат расфасован: по 1, 2, 5, 10, 50 грамм в пакеты из ламинированной бумаги, которые упакованы по 100, 50, 30, 10 штук соответственно в картонные коробки, обеспечивающие их целостность; по 100, 200, 300, 500, 1000, 2000 и 5000 грамм в банки из полимерных материалов; по 10000, 20000, 25000, 30000, 40000 и 50000 грамм в пакеты из полиэтилена, упакованные в барабаны картонные навивные комбинированные ёмкостью 10, 20, 25, 30, 40 и 50 литров соответственно.

Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Ветом 2 хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до 30°C и относительной влажности не выше 75 %. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15 суток.

6. Лекарственный препарат 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 (споровый пробиотик).

10. Спорообразующие бактерии *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10643 (DSM 24615), 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 нормализуется микробиоценоз желудочно-кишечного тракта, кислотность среды, процессы пищеварения, всасывание и метаболизм железа, кальция, жиров, белков, углеводов, триглицеридов, аминокислот, дипептидов, сахаров, солей желчных кислот. Ветом 2 стимулирует клеточные и гуморальные факторы иммунитета, повышает устойчивость животных и птицы к инфицированию вирусными и бактериальными агентами.

III. Порядок применения

11. Ветом 2 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. Специальные меры предосторожности при работе с препаратом не требуются.

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

15. С профилактической целью Ветом 2 применяют групповым методом с водой, кормом, премиксами, минерально-витаминными добавками и другими кормовыми смесями из расчета 1500 г 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 2 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 2 назначают 1-2 раза в сутки в дозе по 50 мг/кг живого веса в течение 5-10 дней.

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

17. Симптомов проявления токсикозов или других нежелательных реакций при передозировке препарата Ветом 2 не выявлено.

18. Запрещается назначать Ветом 2 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 Ветома 2 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

