



К.А. САВЕНКОВ

28 ДЕК 2023

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ветом 1

(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: 35-1-10.18-4248 № ПВР-1-10.18/03448

I. Общие сведения

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

2. Лекарственная форма - порошок для приёма внутрь.

Ветом 1 содержит в качестве действующего вещества живые спорообразующие бактерии вида *Bacillus subtilis* промышленный штамм DSM 32424 в количестве - не менее 1×10^6 КОЕ (колониеобразующих единиц) в 1 грамме, а также вспомогательные вещества - сахарную пудру и крахмал.

3. По внешнему виду Ветом 1 представляет собой мелкодисперсный порошок белого цвета.
Срок годности - 4 года с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Ветом 1 расфасован: по 1, 2, 5, 10, 50 доз (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 доз (грамм) в банки из полимерных материалов; по 10000, 20000, 25000, 30000, 40000 и 50000 доз (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 1 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. Ветом 1 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. Живые спорообразующие бактерии вида *Bacillus subtilis* DSM 32424 являются антагонистами активными в отношении патогенной и условно-патогенной микрофлоры и выделяют в кишечнике животных 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 1 стимулирует клеточные и гуморальные факторы иммунитета, повышает устойчивость животных и птицы к инфицированию вирусными и бактерийными 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. Пушным зверям, в том числе норке, лисе, песцу и др., для профилактики гастроэнтеритов, при смене рационов или при ухудшении качества кормового сырья, увеличения сохранности и продуктивности животных, стимуляции роста и развития молодняка, для улучшения качества меха. Сельскохозяйственной птице для увеличения сохранности, стимуляции роста и развития, увеличения яйценоскости и снижения конверсии кормов.

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. Препарат вводят животным перорально, индивидуально или групповым методом. Режим дозирования:

- с профилактической целью Ветом 1 применяют групповым методом с водой, кормом, премиксами, минерально-витаминными добавками и другими кормовыми смесями из расчета 15000 доз 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 ректально после проведения очистительной клизмы. Препарат не подвергать воздействию температуры выше 100°C более 10 минут.

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.

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

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

18. Запрещается назначать Ветом 1 одновременно с антибиотиками и сульфаниламидами.

19. Особеностей 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 следует возобновить в той же дозировке по той же схеме.

21. Ограничения в сроках убоя сельскохозяйственных животных не установлено. Продукцию от животных, полученную после применения препарата Ветома 1, разрешается использовать без ограничений.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, утвержденная Россельхознадзором 27.08.2019.

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

