

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ

27.08.2019

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Ветом 1
(Организация-разработчик: ООО Научно-производственная фирма
«Исследовательский центр». 630559, Новосибирская область, Новосибирский район,
р.п. Кольцово, промзона, корпус 200)

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

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Ветом 1. Международное непатентованное наименование – Vetom 1.

2. Лекарственная форма: порошок для приёма внутрь и ректального применения. Ветом 1 содержит сухую бакмассу живых спорообразующих бактерий 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.

Срок годности - 4 года с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

4. Препарат расфасован по 1; 2; 5; 10; 50; 100; 300 и 500 доз (грамм) в пакеты из ламинированной бумаги или полимерных водонепроницаемых материалов или в банки полимерные; по 1000; 2000; 5000 доз (грамм) в пакеты с внутренним полимерным покрытием или в банки полимерные, в пакеты из полиэтилена или полимерных комбинированных водонепроницаемых материалов; по 1000; 2000; 5000, 10000, 15000, 20000 доз (грамм) в барабаны картонные навивные.

Пакеты с препаратом по 1, 2; 5; 10; 50; 100; 300 и 500 доз (грамм) упакованы в картонные пачки по 10, 30 и 100 штук, обеспечивающие их целостность. В каждую пачку вкладывают инструкцию по применению на русском языке.

5. Ветом 1 хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до 30 °С.

6. 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. 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. Особенности 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 °С 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. 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 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 05.09.2018.

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.