

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Ветома 2
(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 2 (Vetom 2).
2. Лекарственная форма: порошок для орального применения. В 1 г Ветома 2 содержится:
активное вещество: сухая бакмасса живых спорообразующих бактерий штамма *Bacillus amyloliquefaciens* ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и штамма *Bacillus amyloliquefaciens* ВКПМ В-10643 (DSM 24615) 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 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 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 2 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 выработке 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) и *Bacillus amyloliquefaciens* 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 нормализуются: биоценоз кишечника; кислотность среды; пищеварение; всасывание и метаболизм железа, кальция, жиров, белков, углеводов, триглицеридов, аминокислот, дипептидов, сахаров, солей желчных кислот. Ветом 2 стимулирует клеточные и гуморальные факторы иммунитета.

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. С профилактической целью Ветом 2 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 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.

14. Симптомов проявления токсикозов или других нежелательных реакций при передозировке препарата Ветом 2 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 приёма 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 2 одновременно с антибиотиками и сульфаниламидами.

20. Продукты убоя животных после применения Ветома 2 реализуют без ограничений.

IV. Меры личной профилактики

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

22. При применении препарата Ветом 2 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.

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

Номер регистрационного удостоверения 35-3-5.12-0602 № ПВР-1-2.6/01746.