



**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата Ветом 1.2

(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: 35-1-10.18-4247№ПВР-1-10.18/03449

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Ветом 1.2.  
Международное непатентованное наименование: отсутствует.
2. Лекарственная форма – порошок для приёма внутрь.  
Ветом 1.2 содержит в качестве действующих веществ живые спорообразующие бактерии видов *Bacillus subtilis* промышленный штамм ВКПМ В-10641 (DSM 24613), *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10643 (DSM 24615) в количестве - не менее  $1 \times 10^6$  КОЕ (колониообразующих единиц) каждого в 1 грамме, а также вспомогательные вещества - сахарную пудру и крахмал.
3. По внешнему виду Ветом 1.2 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 1.2 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 1.2 хранят и транспортируют в упаковке производителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от  $0^{\circ}\text{C}$  до  $30^{\circ}\text{C}$  и относительной влажности не выше 75 %. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15 суток.
6. Ветом 1.2 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 subtilis* промышленный штамм ВКПМ В-10641 (DSM 24613), *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10642 (DSM 24614) и *Bacillus amyloliquefaciens* промышленный штамм ВКПМ В-10643 (DSM 24615) 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 1.2 стимулирует клеточные и гуморальные факторы иммунитета, повышает устойчивость животных и птицы к инфицированию вирусными и бактериальными агентами.

### III. Порядок применения

11. Ветом 1.2 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 1.2 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 Ветом 1.2 в дозе 50 мг/кг живой массы один раз в день в течение 15-20 дней. Препарат разводят теплой кипяченой водой и вводят животному 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 1.2 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 1.2 отсутствуют.

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

18. Запрещается назначать Ветом 1.2 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 Ветом 1.2, разрешается использовать без ограничений.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, утвержденная Россельхознадзором 23.08.2019.

Наименования и адреса производственных площадок 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. Лемяк

