

ИНСТРУКЦИЯ

по применению СПОРОВИТА (сухого)

для профилактики и лечения дисбактериозов и повышения неспецифической резистентности организма животных
(организация-разработчик: ООО «Экохимтех», Республика Башкортостан,
г. Уфа, ул. Ульяновых, 65)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: СПОРОВИТ (сухой) (*Sporovit (dry)*).
Международное непатентованное наименование: *Bacillus subtilis*.
2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.
Споровит (сухой) содержит живые спорообразующие бактерии *Bacillus subtilis* 12В и вспомогательные вещества – лактозу 0,54 г и крахмал водорастворимый 0,4 г.
В 1 г препарата содержится не менее 1×10^8 КОЕ (колониеобразующих единиц) *Bacillus subtilis* 12В.
3. По внешнему виду Споровит (сухой) представляет собой порошок от белого до желтовато-коричневого цвета без запаха.
Срок годности лекарственного препарата – 2 года с даты выпуска при соблюдении условий хранения и транспортирования.
Споровит (сухой) запрещается применять по истечении срока годности.
4. Споровит (сухой) выпускают расфасованным по 5, 10 и 100 г в банки полимерные; по 1 кг в пакеты из полиэтилена или полимерных водонепроницаемых материалов; по 25 кг в многослойные бумажные или полистиленовые мешки.
Банки полимерные с препаратом упаковывают в картонные коробки.
Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.
5. Споровит (сухой) хранят в упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25 °С. После вскрытия первичной упаковки препарат хранят при комнатной температуре в течение 15 суток.
6. Споровит (сухой) следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Банки полимерные, пакеты и мешки с препаратом без маркировки, с нарушением целостности и/или герметичности упаковки, с измененным цветом и/или консистенцией содержимого, с наличием посторонних примесей, с истекшим сроком годности, а также остатки препарата, неиспользованные в течение 15 суток после вскрытия первичной упаковки, подлежат выбраковке с последующей утилизацией с бытовыми отходами.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Фармакотерапевтическая группа: пробиотик.
10. Действие препарата обусловлено продукцией спорообразующими бактериями (*Bacillus subtilis*) антибиотикоподобных веществ широкого спектра действия, ингибирующих рост стрептококков, протей, кишечной и синегнойной палочки, патогенных грибов. Кроме того, штамм *Bacillus subtilis* 12В продуцирует протеолитические ферменты и другие биологически активные вещества, способствующие улучшению обмена веществ, повышению неспецифического иммунитета и, как следствие, повышению сохранности животных.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Споровит (сухой) предназначен для профилактики и лечения дисбактериозов и повышения неспецифической резистентности организма крупного рогатого скота, свиней, собак и кошек.

12. Противопоказаний для применения лекарственного препарата не установлено.
13. С профилактической целью Споровит (сухой) назначают животным индивидуально или групповым методом с водой или кормом в дозе — 1,0 г на 10 кг веса животного 1 раз в сутки в течение 7 дней, а затем, при необходимости, 2 раза в неделю с интервалом 3 суток в течение 2-х месяцев.
С лечебной целью препарат назначают в дозе 1,0 г на 10 кг веса животного 2 раза в сутки в течение 10 дней.
14. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата в соответствии с инструкцией не установлены.
15. Особенности действия при первом приеме препарата и при его отмене не установлено.
16. При беременности, у животных в период лактации, у потомства животных препарат применяется без ограничений.
17. Следует избегать пропусков применения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата лечение необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренной дозировке и схеме применения.
18. Побочных явлений и осложнений при применении препарата не установлено.
19. Не рекомендуется назначать Споровит (сухой) одновременно с антибиотиками и сульфаниламидами.
20. Продукцию животноводства в период лечения и после последнего применения Споровита (сухого) реализуют без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

21. При работе с препаратом Споровит (сухой) следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.
22. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта со Споровитом (сухим).
23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

**Наименования и адреса
производственных площадок производителя
лекарственного препарата
для ветеринарного применения:**

ООО «Экохимтех», 450029, Россия,
Республика Башкортостан, г. Уфа,
ул. Ульяновых, д. 65.

**Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на принятие
претензий от потребителя:**

ООО «Экохимтех», 450029, Россия,
Республика Башкортостан, г. Уфа,
ул. Ульяновых, д. 65.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Споровита (сухого), утвержденная заместителем Руководителя Россельхознадзора 11 июля 2011 года.

Номер регистрационного удостоверения 56-3-15.16-3492 № ПВР-3-6.11/02729