

## 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 12B* и вспомогательные вещества – лактозу 0,54 г и крахмал водорастворимый 0,4 г.  
В 1 г препарата содержится не менее  $1 \times 10^8$  КОЕ (колониеобразующих единиц) *Bacillus subtilis 12B*.
  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 полиэтиленовые 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 выработке 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 12B* 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 установлены.
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