

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Б-Акт+[®] с профилактической целью при заболеваниях
бактериальной этиологии и для нормализации микрофлоры
у свиней и сельскохозяйственной птицы

(организация – разработчик «HUVEPHARMA» EOOD
3A Nikolay Haytov Str., 1113 Sofia, Bulgaria)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Б-Акт+[®] (В-Акт+[®]).
Международное непатентованное наименование: флавофосфолипид, *Bacillus licheniformis*.
2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.
Б-Акт+[®] в 1 г в качестве действующих веществ содержит флавофосфолипид – 100 мг и *Bacillus licheniformis* – не менее $1,6 \times 10^{10}$ КОЕ/г, а в качестве вспомогательного вещества кальция карбонат.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой порошок от светло-коричневого до коричневого цвета.
Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 1 год со дня производства. Запрещается применения Б-Акт+[®] по истечении срока годности.
4. Б-Акт+[®] выпускают расфасованным по 20 и 25 кг в многослойные бумажные мешки с внутренним полиэтиленовым слоем.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°C до 25°C. Допускается кратковременное (до 30 суток) транспортирование Б-Акт+[®] при температуре от минус 20°C до 40°C всеми видами транспортных средств, обеспечивающими надежную сохранность и целостность упаковочной тары.
6. Б-Акт+[®] следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Лекарственный препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Б-Акт+[®] относится к комбинированным препаратам.

10. Флавофосфолипид, входящий в состав препарата, подавляет развитие преимущественно грамположительных микроорганизмов желудочно-кишечного тракта, в том числе стафилококков, стрептококков и энтерококков. Антибиотик препятствует передаче плазмид резистентности среди грамотрицательных бактерий, предотвращая развитие внехромосомной резистентности микроорганизмов к антибактериальным лекарственным средствам. Механизм действия флавофосфолипида заключается в нарушении синтеза муреина, который необходим для формирования клеточной стенки грамположительных микроорганизмов. Благодаря своему механизму действия флавофосфолипид не оказывает влияния на лакто- и бифидобактерии, а также на клетки макроорганизма.

Флавофосфолипид практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте и не накапливается в органах и тканях животных; выводится из организма в неизменном виде с фекалиями.

Bacillus licheniformis является пробиотиком и оказывает благоприятное воздействие на организм, стимулируя развитие полезной микрофлоры в кишечнике и восстанавливая тем самым баланс кишечной микрофлоры.

По степени воздействия на организм Б-Акт+[®] относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Б-Акт+[®] назначают свиньям и сельскохозяйственной птице с профилактической целью при заболеваниях бактериальной этиологии, для нормализации микрофлоры кишечника, повышения продуктивности и улучшения использования кормов.

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам лекарственного препарата.

13. Б-Акт+[®] применяют свиньям и сельскохозяйственной птице в период откорма с первых дней жизни и до конца производственного цикла в смеси с кормом в суточной дозе 100 г препарата на 1 т корма.

Для обеспечения равномерного распределения суточную дозу препарата смешивают с небольшим количеством корма, а затем при тщательном перемешивании вносят в корм, рассчитанный на потребление животными в течение суток.

14. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

15. Особенности действия при первом приеме лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.

16. Особенности действия лекарственного препарата при его применении беременным и лактирующим свиноматкам не установлено.

17. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы или нескольких доз курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Б-Акт+[®] в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В случае появления

аллергических реакций использование препарата прекращают и при необходимости назначают антигистаминные лекарственные препараты и симптоматическое лечение.

19. Лекарственных взаимодействий не выявлено.

20. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях продукции животноводства разрешается на следующий день после окончания применения Б-Акт+®. Яйца птицы разрешается использовать в пищевых целях без ограничений. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

21. При применении препарата необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами ветеринарного назначения.

22. При работе с Б-Акт+® необходимо использовать средства индивидуальной защиты (спецодежда, резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать водой.

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Б-Акт+®. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой с мылом. В случае появления аллергических реакций и/или случайном проглатывании лекарственного препарата следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.	АО «Биовет» («Biovet» AD); 4550 Болгария, г. Пештера, ул. Петр Раков, 39.
---	---

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.	Представительство ООО «ХЮВЕФАРМА» (Болгария) в г. Москва, 115191, г. Москва, 4-й Рощинский пр. 19.
---	--

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Б-Акт+®, утверждённая Россельхознадзором 04 февраля 2015г.

Номер регистрационного удостоверения 100-3-115-3567 N17B4-3-115/04470