

Специфическая активность. В одной дозе препарата должно содержаться не менее 10^7 КОЕ кишечной палочки и не менее 10^7 КОЕ бифидобактерий (в соответствии с ОФС «Определение специфической активности пробиотиков» (комбинированный метод).

Определение антагонистической активности проводят методом отсроченного антагонизма на среде Гаузе №2. Зоны задержки роста тест-штаммов *S.sonnei* 5063; *S.flexneri* 337, 170; *E.coli* 0157; *P.mirabilis* Н-237, *P.vulgaris* 177 препаратом должны быть не менее 15 мм.

Упаковка и маркировка. В соответствии с ОФС «Лекарственные формы» и ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств».

Транспортирование и хранение. В соответствии с ОФС «Лекарственные формы» и ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственных средств» при температуре от 2 до 8 °С.