

**Специфическая активность.** В одной дозе препарата должно содержаться *B. subtilis* 3 от  $1 \cdot 10^9$  до  $8 \cdot 10^9$  КОЕ и *B. licheniformis* 31 от  $0,1 \cdot 10^9$  до  $2 \cdot 10^9$  КОЕ споровых бактерий, показатели антагонистической активности должны быть не ниже: *Shigella sonnei* и *Salmonella typhimurium* – 10 мм, *Staphylococcus aureus* - 15 мм, *Candida albicans* – 12 мм . Испытания проводят в соответствии с ОФС «Определение специфической активности пробиотиков».

Определение количества живых бактериальных клеток в 1 дозе проводят методом последовательных десятикратных разведений в 0,9 % растворе натрия хлорида с последующим высевом на среду Гаузе № 2. Испытания проводят в соответствии с ОФС «Определение специфической активности пробиотиков» (метод Коха).

Показатели антагонистической активности определяют методом отсроченного антагонизма на среде Гаузе №2, выражая в миллиметрах зоны задержки роста тест-штаммов *S.sonnei* 5063, *S.typhimurium* 55, *S.aureus* ATCC 6538-Р и *Candida albicans* ATCC 10231 или *C.albicans* NCTC 885-653.

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

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