

Рассмотрена и одобрена  
Ветбиофармсоветом  
« 23 » декабря 2016г.  
Протокол № 88

## **Инструкция по применению ветеринарного препарата Суспензия «Рифаприм»**

### **1 Общие сведения**

1.1 Суспензия «Рифаприм» (Suspensio «Rifaprimum»).

1.2 Препарат представляет собой густую, слегка расслаивающуюся, красного цвета непрозрачную жидкость, слабого специфического запаха, допускается наличие рыхлого осадка. В 1,0 см<sup>3</sup> которой содержится 0,02 г триметоприма, 0,1 г сульфадимезина, 0,03 г рифампицина и основа до 1,0 см<sup>3</sup>.

1.3 Суспензию «Рифаприм» выпускают в полимерной таре по 50,0; 100,0; 200,0; 500,0 и 1000,0 см<sup>3</sup>.

1.4 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.

1.5 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

### **2 Фармакологические свойства**

2.1 Суспензия «Рифаприм» обладает широким спектром антимикробного действия обусловленным компонентами препарата. Препарат оказывает бактерицидное действие.

2.2 Входящий в состав препарата рифампицин оказывает выраженное антимикробное действие на широкий спектр грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в особенности на стафилококки. Механизм действия рифампицина заключается в подавлении синтеза белка на уровне РНК бактериальной клетки, путем образования комплекса с ДНК-зависимой РНК-полимеразой.

Сульфадимезин и триметоприм обладают синергистическим действием на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, эймерии. Они нарушают синтез фолиевой кислоты, и блокируют метаболизм тетрагидрофолиевой кислоты, необходимых для развития бактерий.

2.3 При пероральном введении компоненты препарата быстро всасываются в кровь и проникают во все органы и ткани животного. Максимальная бактерицидная концентрация отмечается в крови через 3-4 часа после применения и удерживается в течение 12 часов.

2.4 Компоненты выводятся из организма с мочой. Препарат в рекомендованных дозах не обладает мутагенным, сенсибилизирующим, эмбриотоксическим и тератогенным действием.

### **3 Порядок применения препарата**

3.1 Суспензию «Рифаприм» применяют молодняку крупного рогатого скота, свиньям, собакам и кошкам для лечения и профилактики при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, мочеполовой и дыхательной системы, инфекциях мягких тканей и кожи, вызванных возбудителями, чувствительными к препарату.

3.2 Для профилактики вышеуказанных заболеваний препарат задают внутрь, индивидуально или групповым способом, в дозе 0,2 см<sup>3</sup>/кг массы животного, один раз в день, в течение двух-трех дней.

3.3 Для лечения животных при вышеуказанных заболеваниях препарат задают внутрь, индивидуально или групповым способом, в дозе 0,2 см<sup>3</sup>/кг массы животного, два раза в день в течение 5-7 дней.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.5 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты (димедрол, пипольфен) и препараты кальция.

3.6 Противопоказано совместное применение препарата с препаратами серы, новокаином и анестезином.

3.7 Не рекомендуется назначать препарат животным с нарушениями функции почек, печени и органов кроветворения.

3.8 Убой сельскохозяйственных животных на мясо разрешается не ранее, чем через семь суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

#### 5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребителю следует обратиться в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимых количествах для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 Полное наименование изготовителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии доцентом Петровым В.В., профессором Ятусевичем И.А., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Мациновичем А.А. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», ветеринарным врачом Сасовским А.М., начальником ОТК ООО «Белкаролин» Перловой О.В.

