

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Рифапол»**

1. Общие сведения.

1.1 Рифапол (Rifapolum)

1.2 Комплексный антимикробный препарат, в состав которого входят рифампицин 10,0 мг и колистина сульфат 0,1 млн. ЕД в 1,0 см³.

1.3 Препарат представляет собой суспензию красного цвета. Допускается наличие легко разбивающегося при встряхивании осадка.

1.4 Рифапол выпускают расфасованным в стеклянные флаконы по 100; 200; 400 см³, полиэтиленовая тара по 0,1; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 5,0 дм³.

1.5 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 0°С до плюс 8°С. Срок годности - 1 год от даты изготовления.

2. Фармакологические свойства

2.1 Входящий в состав препарата колистина сульфат активен главным образом в отношении грамотрицательных бактерий (*Salmonella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp.). Рифампицин подавляет рост и развитие многих грамположительных микроорганизмов (*Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., в том числе устойчивых к действию других антибиотиков), а также некоторых грамотрицательных бактерий (*Pasteurella* spp., *Proteus* spp.). В отношении чувствительных штаммов грамотрицательных бактерий рифампицин и колистина сульфат проявляют синергидное действие.

2.2 Рифампицин при любом способе введения хорошо всасывается в кровь и проникает во многие органы и ткани, выводится из организма главным образом с желчью. Колистина сульфат при пероральном, внутриматочном и интерцистернальном способах введения практически не всасывается, действует на возбудителей, находящихся соответственно в просвете желудочно-кишечного тракта, в полости матки и вымени.

3. Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют для лечения животных при желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии у молодняка сельскохозяйственных животных: колибактериоза, сальмонеллеза, гастроэнтероколитов. При эндометритах и маститах коров.

При лечении желудочно-кишечных болезней бактериальной этиологии у молодняка препарат вводят больным животным перорально два раза в сутки в дозе 1 см³/кг массы в течение 2-4-х дней телятам и поросятам - сосунам - индивидуально, поросятам - отъемышам - групповым методом - вместе с кормом и питьем.

3.2 При лечении эндометритов коров препарат вводят внутриматочно в дозе 200-300 см³ на одно животное один раз в 2-3 дня. Курс лечения составляет 2-4 введения.

3.3 При маститах препарат вводят интерцистернально в дозе 7-10 см³ в каждую больную четверть вымени один раз в сутки. Курс лечения составляет 3-5 введений.

3.4 Побочное действие. Побочных явлений и осложнений после применения рифапола в рекомендуемых дозах не установлено.

3.5 Противопоказания. Противопоказанием для применения препарат служит индивидуальная повышенная чувствительность животных к рифампицину или клистину сульфату, а также хронические заболевания печени и почек.

3.6 Не использовать препарат совместно с бактерицидными антибиотиками (пенициллины, цефалоспорины). Противопоказано применение препарата при заболеваниях печени (гепатите) и почек

3.7 Сроки ожидания. Убой на мясо животных, которым применяли рифапол, разрешается не ранее, чем через 7 суток после прекращения введения препарата. Мясо, животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока применяют для кормления плотоядных, Молоко от коров, полученное в период лечения препаратом и до истечения 72 час после окончания его введения, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко применяют для кормления животных после кипячения.

4. Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

5. Порядок предъявления рекламаций

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

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы (3 флакона) для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. Полное наименование изготовителя и адрес

6.1 Производственный кооператив «Биогель», Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Инструкция по применению препарата разработана ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

