

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
Суспензия «Уберосан»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Суспензия «Уберосан» (Suspensio «Uberosanum»).
- Международное непатентованное наименование: рифампицин.
- 1.2 Лекарственная форма: суспензия для внутрицистернального введения.
- Препарат представляет собой жидкость оранжево-красного или бордово-красного цвета.
- 1.3 Одна доза препарата (10 мл) содержит 500 мг рифампицина, вспомогательные вещества: натрия гидроксид, натрия метабисульфит, натрия эдетат, натрия гидрофосфат, натрия дигидрофосфат, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, пропиленгликоль, эмульсия симетикона, целлюлоза модифицированная, вода очищенная.
- 1.4 Препарат выпускают в шприцах-дозаторах для внутрицистернального введения по 10 мл.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке производителя, в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.6 Срок годности - 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.
- 1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Рифампицин - полусинтетический антибиотик из группы анзамицинов. Активен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, в том числе метициллинрезистентные штаммы) и некоторых грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*).
- Механизм действия заключается в подавлении синтеза бактериального РНК путем ингибирования ДНК-зависимой РНК-полимеразы.
- 2.2 После внутрицистернального введения рифампицин быстро распределяется по тканям молочной железы. Выводится преимущественно с желчью и почками.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения коров и коз в период лактации при клиническом мастите, вызванном микроорганизмами, чувствительными к рифампицину.
- 3.2 Перед применением препарата содержимое из долей вымени тщательно сдаивают, сосок обрабатывают антисептическим раствором (очищающей салфеткой). Канюлю шприца-дозатора помещают в канал соска и осторожно выдавливают содержимое. Пальцами пережимают сосок на одну минуту. Проводят легкий массаж соска снизу-вверх для лучшего распределения препарата.
- Препарат вводят внутрицистернально по 10 мл (1 шприц-дозатор) с интервалом 12-24 часа. Курс лечения - 3-5 суток.
- 3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.
- 3.4 Противопоказано применение препарата животным с аллергическими реакциями на компоненты препарата.

3.5 При возникновении аллергических реакций (отек и зуд кожи вымени) препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 Применение препарата не исключает использование других ветеринарных препаратов, за исключением внутрицистернальных форм.

3.7 Молоко разрешается использовать в пищевых целях не ранее, чем через 72 часа после последнего применения препарата. Молоко, полученное до истечения установленного срока, может быть использовано после кипячения в корм животным.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ


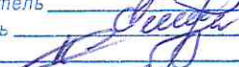
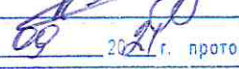
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится 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 необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А, для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Готовский Д.Г., Романова Е.В.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 02 09	2021 г. протокол № 116