

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению препарата ветеринарного**  
**«Рихометрин П»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Рихометрин П (Richometrinum P).

Международное непатентованное наименование: рифампицин, ихтиол.

1.2 Лекарственная форма – суспензия для внутриматочного введения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 50 мг рифампицина и 20 мг ихтиола; вспомогательные вещества: натрия гидроксид, натрия метабисульфит, натрия эдетат, натрия гидрофосфат, натрия дигидрофосфат, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, пропиленгликоль, эмульсия симетикона, целлюлоза модифицированная, вода очищенная.

1.4 Препарат представляет собой жидкость оранжево-красного или бордово-красного цвета со специфическим запахом, допускается наличие незначительного осадка.

1.5 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 1 л.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения – 1 год от даты производства, после первого вскрытия упаковки – не более 28 суток. Не применять по истечении срока годности.

1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Рихометрин П – комплексный антибактериальный препарат.

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.

Ихтиол – аммониевая соль сульфокислот сланцевого масла, продукт перегонки сланцев. Фармакологические свойства обусловлены суммарным действием биологически активных веществ. Ихтиол усиливает миграцию лейкоцитов в очаг воспаления, оказывает противовоспалительное и слабое местноанестезирующее действие. Подавляет развитие и размножение грамположительных микроорганизмов, а также дрожжеподобных грибов за счет денатурации трансмембранных белков их клеток.

2.2 Рифампицин метаболизируется в печени до фармакологически активного 25-О-деацетилрифампицина и неактивных метаболитов. Выводится из организма преимущественно с желчью в виде метаболитов и, частично, с мочой в неизменном виде. Небольшое количество рифампицина выводится с потом, слюной, мокротой и другими жидкостями.

Ихтиол не проникает в системный кровоток.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют при лечении коров, больных эндометритом, и задержании последа.

3.2 Препарат вводят внутриматочно с помощью шприца Жане в следующих дозах:  
– при эндометрите – 0,10 – 0,15 мл/кг массы тела животного, с интервалом 48 – 72 ч до выздоровления;

– после отделения последа – однократно в дозе 0,10 мл/кг массы тела животного.

Перед использованием препарат необходимо взболтать и подогреть до 36 – 38 °С.

3.3 При соблюдении дозировки препарат побочных явлений не вызывает.

3.4 Противопоказано применение препарата при выраженных нарушениях функции почек и повышенной чувствительности к рифампицину.

3.5 У животных, чувствительных к компонентам препарата, возможны аллергические реакции, которые проявляются в виде крапивницы и зуда кожи. В этом случае применение препарата следует прекратить и назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.6 Молоко от лактирующих животных разрешается использовать в пищу не ранее, чем через 72 часа после последнего введения препарата; убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. До истечения данного срока продукты животноводства могут быть использованы для кормления животных после термической обработки.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

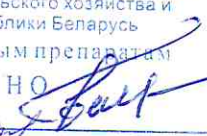


5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил 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 нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В. Мацинович А.А., Ятусевич Д.С.) 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	
Заведующий	
05 09	2025 протокол № 122