

Даний винахід відноситься до способу одержання фармацевтично прийнятних складів, які містять як активну речовину 3-(4-цинаміл-1-піперазиніл) амінопохідні 3-формілрифаміцину SV і 3-формілрифаміцину S, що мають високу біологічну активність проти грампозитивних і грамнегативних мікроорганізмів, а також проти туберкульозних мікобактерій (включаючи атипові та стійкі до рифаміцину), і до способу одержання 3-(4-цинаміл-1-піперазиніл) амінопохідних 3-формілрифаміцину SV і 3-формілрифаміцину S. Метод одержання фармацевтичних композицій легко здійснити та не потребує спеціального обладнання для його виконання. Спосіб одержання сполук характеризується високим виходом продукту і його чистотою, використанням безпечних для навколишнього середовища розчинників - етанолу і води для одержання та виділення речовин, а також відсутністю залишків органічних розчинників у кінцевому продукті.