

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«КЕТОПРОФЕН 100»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кетопрофен 100 (Ketoprofenum 100).

Международное непатентованное название активной фармацевтической субстанции: кетопрофен.

1.2 Лекарственная форма: Раствор для внутривенного и внутримышечного введения.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.4 В 1 мл препарата содержится 100 мг кетопрофена, а также вспомогательные вещества: L-аргинин гидрохлорид, гидроксид натрия, бензиловый спирт, лимонная кислота, вода для инъекций.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах номинальным объемом 50,0; 100,0 мл.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Флакон с препаратом после вскрытия хранить в герметично закрытом виде не более 7 суток при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Кетопрофен 100 относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных препаратов.

2.2 Кетопрофен, входящий в состав лекарственного препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает анальгезирующим, жаропонижающим, противовоспалительным действием, эффективен для лечения острых, подострых и хронических воспалений, сопровождающихся симптомом боли.

2.3 Механизм действия основан на угнетении активности ЦОГ – основного фермента метаболизма арахидоновой кислоты, являющейся предшественником простагландинов, которые играют главную роль в патогенезе воспаления и боли. Выраженное анальгезирующее действие кетопрофена обусловлено двумя механизмами: периферическим (опосредованно, через подавление синтеза простагландинов) и центральным (обусловленным ингибированием синтеза простагландинов в центральной и периферической нервной системе, а также действием на биологическую активность других нейротропных субстанций, играющих ключевую роль в высвобождении медиаторов в спинном мозге). Кроме того, кетопрофен стабилизирует лизосомные мембраны, вызывает значительное торможение активности нейтрофилов у животных, больных артритом, подавляет агрегацию тромбоцитов.

2.4 При внутримышечном введении препарата максимальная концентрация кетопрофена в плазме крови животных отмечается через 30 минут после инъекции. Биодоступность кетопрофена в зависимости от вида животных варьирует от 85% до 100%. Выводится препарат из организма животных в виде метаболитов преимущественно почками.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту, лошадям и свиньям в качестве противовоспалительного, анальгезирующего и жаропонижающего средства при лечении заболеваний опорно-двигательного аппарата (артрозы, артриты, вывихи, тендовагиниты, травмы), при болевом синдроме (травматическая и послеоперационная боль, колики) и гипертермии различной этиологии.

3.2 Кетопрофен 100 применяют животным парентерально один раз в сутки в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту внутривенно или внутримышечно – 3 мл на 100 кг массы животного (эквивалентно 3 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) в течение 1-3 дней;
- лошадям внутривенно при патологиях опорно-двигательного аппарата – 1 мл на 45 кг массы животного (эквивалентно 2,2 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) в течение 3 – 5 дней; при симптоматическом лечении колик – 1 мл на 45 кг массы животного однократно;
- свиньям внутримышечно – 3 мл на 100 кг массы животного (эквивалентно 3 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) в течение 1-3 дней.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является аллергия к кетопрофену и другим компонентам препарата, язва желудка и двенадцатиперстной кишки, геморрагический синдром, выраженная печеночная и почечная недостаточность, беременность.

3.5 Препарат не рекомендуется применять совместно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками.

3.6 Запрещается смешивать препарат с другими лекарственными средствами в одном шприце.

3.7 При применении препарата в рекомендованных дозах в соответствии с инструкцией побочные реакции и осложнения не наблюдаются.

3.8 При возникновении аллергических или других побочных реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные средства.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней - не ранее, чем через 4 суток. Молоко, полученное от коров, разрешается использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

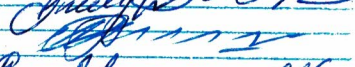
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории 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 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, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов» (246013, г. Гомель, пер. Технический, 1; тел./факс 8(0232)29-19-24).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Готовский Д.Г., Мациновия М.С., Романова Е.В.) и сотрудником Унитарного предприятия «Гомельский завод ветеринарных препаратов» (Пестриковой В.М).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 2 »	20 21 г. протокол № 116