

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Кетопрофен 10 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кетопрофен 10 % (Ketoprofenum 10 %).

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета без механических включений.

1.4 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг кетопрофена, вспомогательные вещества (бензиловый спирт, лимонной кислоты моногидрат), вода для инъекций до 1,0 мл.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах номинальным объемом 50,0; 100,0 и 200,0 мл.

1.6 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не использовать после истечения срока годности. После вскрытия флакона содержимое следует использовать в течение 48 часов.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Кетопрофен 10 % относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных препаратов.

2.2 Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, подавляет агрегацию тромбоцитов. Механизм действия кетопрофена основан на подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназное и липооксигеназное звено метаболизма арахидоновой кислоты, стабилизирует лизосомальные мембраны, вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных больных артритом.

2.3 Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30 – 40 минут, выводится из организма преимущественно с мочой.

2.4 В рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibiliзирующего и эмбриотоксического действия, не кумулирует в организме.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Кетопрофен 10 % применяют крупному рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических (маститы, эндометриты, синдром мастит-метрит-агалактия), желудочно-кишечных (колики), респираторных патологиях (пневмонии, бронхиты и др.), а также при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением (послеоперационные боли, переломы, травматические артропатии, растяжение связок и сухожилий, остеоартриты, хронические дегенеративные заболевания суставов и др.) и для устранения болевого синдрома различной этиологии.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 0,03 мл/кг массы тела животного внутримышечно один раз в день в течение 1 – 5 дней;

- свиньям: 0,03 мл/кг массы тела животного внутримышечно один раз в день в течение 1 – 3 дней;

- собакам и кошкам: 0,1 мл на 5 кг массы тела животного подкожно или внутримышечно один раз в день в течение 1 – 5 дней.

3.3 Применение препарата противопоказано животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к кетопрофену, с язвой желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной печеночной и почечной недостаточностью, при беременности.

3.4 У некоторых животных после применения препарата может появиться отек в месте инъекции, возникнуть раздражение слизистой желудка и рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно.

3.5 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и антацидные препараты.

3.6 Кетопрофен 10 % не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками. Не смешивать препарат с другими лекарственными средствами в одном шприце.

3.7 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней – не ранее, чем через 4 суток, после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных. Молоко во время и после применения препарата можно 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В. и Иванов В.Н.), сотрудником Частного предприятия «Белветфарма» (Бобрик У.А.).