

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «23» июня 2021 г. № 115

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Ветофеn 5 %»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Ветофеn 5 % (Vetofenum 5 %).

Международное непатентованное наименование: карпрофен.

1.2 Лекарственная форма: раствор для подкожного или внутривенного введения.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого или желто-коричневого цвета. Допускается опалесценция.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 50 мг карпрофена, вспомогательные вещества: L-аргинин, полоксамер, натрия формальдегид сульфоксилат, спирт бензиловый, вода для инъекций.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 20 мл.

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

1.6 Срок годности при соблюдении условий хранения – 2 года от даты изготовления, после вскрытия флакона - не более 28 суток.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Ветофеn 5 % - нестериоидный противовоспалительный ветеринарный препарат.

2.2 Карпрофен, входящий в состав препарата относится к производным пропионовой кислоты. Ингибитирует фермент циклоксигеназу в цикле арахидоновой кислоты, преимущественно влияя на циклоксигеназу-II, которая вырабатывается в ответ на воспаление. В результате этого блокируется синтез простагландинов. В терапевтических дозах карпрофен значительно слабее действует на циклоксигеназу-I, и благодаря этому не оказывает существенного влияния на синтез протективных простагландинов. Карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, особенно в желудочно-кишечном тракте, почках и тромбоцитах. Кроме того, препарат обладает антибрадикининовой активностью, подавляя восприятие боли на уровне ЦНС.

2.3 Карпрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, более 99% карпрофена связывается с белками плазмы. Метаболизируется в печени, выделяется в основном с фекалиями (около 80%) и частично почками. Время полувыведения карпрофена из организма собак составляет около 8 часов, кошек - около 19 часов.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения собак и кошек с воспалительными процессами при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артрозы, артриты, отеки, тендовагиниты), болевом синдроме различной этиологии (грыжи межпозвоночных дисков, невриты, травмы и пр.); а также в качестве обезболивающего средства до хирургического вмешательства и в послеоперационной реабилитации.

3.2 Собакам препарат вводят внутривенно или подкожно, на первое введение в дозе 1 мл препарата на 12,5 кг массы тела животного; на последующие - через 24 часа в дозе 1 мл на 25 кг массы тела животного. Продолжительность применения препарата зависит от состояния животного.

Кошкам препарат вводят однократно внутривенно или подкожно в дозе 0,08 мл препарата на 1 кг массы тела животного.

Препарат может применяться совместно с другими лекарственными средствами для проведения премедикации, общей и местной анестезии.

В случае необходимости дальнейшей терапии собакам применяют таблетки карпрофена в соответствии с инструкцией по применению.

3.3 Не применять препарат при повышенной индивидуальной чувствительности животных к карпрофену. Препарат не следует назначать беременным и кормящим самкам, щенкам и котятам моложе 6-недельного возраста, животным, страдающим язвой желудка и 12-перстной кишки. Препарат не рекомендуется назначать в один прием с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюокортикоидами, мочегонными средствами и антикоагулянтами. В случае необходимости назначения животному вышеуказанных лекарственных средств, их применение может осуществляться не ранее чем через 24 часа после отмены препарата или за 24 часа до начала его приема. Запрещается внутримышечное введение препарата.

Животным с заболеваниями почек, печени и сердца препарат следует применять с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

3.4 При повышенной индивидуальной чувствительности животного к карпрофену и передозировке могут наблюдаться аллергические реакции, рвота, повышенное слюноотделение, снижение или отсутствие аппетита, диарея, угнетенное состояние, болезненность брюшной стенки при пальпации, кровотечения и язвы в желудке и двенадцатиперстной кишке. В случае возникновения побочных явлений прием препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и проводят симптоматическое лечение.

#### 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 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 соответствия нормативным документам.

#### 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., Малков А.А., Романова В.Е., Готовский Д.Г., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Логотип*

Председатель *Логотип*  
Секретарь *Логотип*  
Эксперт *Логотип*

23 06 2017 г. протокол № 110