

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «17» марта 2023 г. № 127

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Кетопрофен-Рн»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кетопрофен-Рн (Ketoprofenum-Rn).

Международное непатентованное наименование: кетопрофен.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного или внутривенного введения.

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

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг кетопрофена, вспомогательные вещества (натрия гидроксид, L-аргинин) и растворитель - до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10 мл, 20 мл, 50 мл и 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

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

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Кетопрофен-Рн относится к группе нестероидных противовоспалительных ветеринарных 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.

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

2.4 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к IV классу опасности – вещества малоопасные.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, лошадям, собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических (мастит, эндометрит, синдром мастит-метрит-агалактия), желудочно-кишечных (колики), респираторных патологиях (пневмония, бронхит 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: 1 мл на 30 кг массы тела животного внутримышечно или внутривенно один раз в сутки в течение 1-3 дней;

- свиньям: 1 мл на 30 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 1-3 дней;

- лошадям: 1 мл на 45 кг массы тела животного внутривенно, при лечении опорно-двигательного аппарата - ежедневно 1 раз/сут от 3 дней до 5 дней; при симптоматическом лечении колик - однократно;

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

Не применять для продуктивных лошадей, мясо которых предназначено для потребления людям.

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 Препарат 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 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, Республика Беларусь, 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., Романова Е.В., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.)

ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
17.03	2023. протокол № 127