

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Кетопрофен Лонг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Кетопрофен Лонг (Ketoprofenum long).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: кетопрофен.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержатся 100 мг кетопрофена, вспомогательные вещества: бензиловый спирт, 1,2-пропиленгликоль, вода для инъекций.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Кетопрофен Лонг выпускают в стеклянных флаконах по 20, 50, 100, 200 мл и в полимерных флаконах по 100 мл.

1.4 Препарат хранят по общему списку при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения. После вскрытия флакона препарат необходимо хранить при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С и использовать в течение 28 суток. Не применять по истечении срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Кетопрофен Лонг – нестероидный противовоспалительный препарат.

2.2 Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием.

Механизм действия кетопрофена основан на подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназное и липооксигеназное звено метаболизма арахидоновой кислоты.

2.3 Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей. Максимальная концентрация кетопрофена в плазме крови через 30-40 минут, более 98% кетопрофена связывается с протеинами плазмы и концентрируется в очаге воспаления.

2.4 Выводится препарат из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Кетопрофен Лонг применяют крупному рогатому скоту, свиньям и лошадям в качестве противовоспалительного, анальгезирующего и жаропонижающего средства при острых и хронических патологиях опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, травмы, вывихи, отеки, тендовагиниты), болевом синдроме различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики) и гипертермии различной этиологии.

3.2 Кетопрофен Лонг применяют животным в следующих дозах:

– крупному рогатому скоту: 3 мл на 100 кг массы животного (3 мг кетопрофена на 1 кг массы тела животного) внутривенно или внутримышечно, один раз в сутки, в течение 1-3 дней;

– лошадям (при патологии опорно-двигательного аппарата): 1 мл на 45 кг массы тела животного (2,2 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) внутривенно, один раз в сутки, в течение 3-5 дней;

– лошадям (при коликах): 1 мл на 45 кг массы тела животного (2,2 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) внутривенно, однократно;

– свиньям: 3 мл на 100 кг массы тела животного (3 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) внутримышечно, один раз в сутки, в течение 1-3 дней.

Продолжительность курса лечения зависит от состояния животного и определяется лечащим врачом.

3.3 Препарат не рекомендуется применять во время беременности.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата, а также выраженная почечная недостаточность.

3.5 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного его применение прекращают и назначают антигистаминные и, при необходимости, симптоматические средства.

3.6 При передозировке препарата у животного может наблюдаться угнетение дыхания, судороги.

3.7 Не следует применять препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикоидами, диуретиками и антикоагулянтами, смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

3.8 Убой крупного рогатого скота, лошадей на мясо разрешается не ранее, чем через 5 дней, свиней – через 4 дня после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко продуктивных животных разрешается использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67).

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская ½, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена: РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А.).

