

Рассмотрена и одобрена
на заседании Ветбиофармсовета
«30» мая 2017 года
Протокол № 90

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «КетопроБАГ»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 КетопроБАГ (KetoproBAG).
- 1.2 КетопроБАГ — нестероидный противовоспалительный препарат, представляющий собой стерильный прозрачный раствор от бесцветного до слабо-желтого цвета.
В 1,0 мл препарата содержится 0,1 г кетопрофена.
- 1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10,0; 20,0; 50,0 и 100 мл.
- 1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25° С.
Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Кетопрофен - нестероидное противовоспалительное средство, производное пропионовой кислоты. Оказывает противовоспалительное, обезболивающее и жаропонижающее действия, подавляет агрегацию тромбоцитов.
- 2.2 Кетопрофен является сильным болеутоляющим средством, которое влияет на центральную и периферическую нервную систему. Его действие заключается в непосредственном подавлении действия брадикинина, вазодилаторов и медиатора боли.
- 2.3 Кетопрофен хорошо всасывается из места введения и быстро распространяется в организме. Препарат частично метаболизируется в печени, выводится в основном с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 КетопроБАГ применяют крупному рогатому скоту в качестве противовоспалительного, обезболивающего, антитоксического и жаропонижающего средства для лечения воспалительных процессов в органах дыхания, при отеке молочной железы, остром течении мастита, воспалении скелетной мускулатуры.
- Свиньям - в качестве противовоспалительного, болеутоляющего и жаропонижающего средства при синдроме метрит-мастит-агалактия, воспалительных процессах опорно-двигательного аппарата и респираторных болезнях.
- Лошадям - для лечения воспалительных заболеваний опорно-двигательного аппарата (артрит, артроз, вывих, растяжение, пододерматит, синовит, тендосиновит и т.п.), болевого синдрома различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики).
- Собакам и кошкам - в качестве противовоспалительного, болеутоляющего и жаропонижающего средства в послеоперационный период, при гипертермии, отеке молочной железы, остром течении мастита.
- 3.2 Крупному рогатому скоту препарат вводят внутривенно или внутримышечно в дозе 3 мл на 100 кг массы тела 1 раз в сутки в течение 1-3 дней.
- Свиньям препарат вводят внутримышечно в дозе 0,3 мл на 10 кг массы тела 1 раз в сутки, в течение 1-3 дней.
- Лошадям препарат вводят внутривенно в дозе 1 мл на 45 кг массы тела 1 раз в сутки, в течение 3-5 дней. При симптоматическом лечении колик - 1 мл на 45 кг массы тела однократно.
- Собакам и кошкам препарат вводят подкожно и внутримышечно в дозе 0,02-0,025 мл/кг массы тела 1 раз в день, в течение 1-5 дней.
- 3.3 Противопоказания. Применение препарата противопоказано животным с повышенной чувствительностью к кетопрофену, с язвой желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной печеночной и почечной недостаточностью, при беременности, а также жеребят до 15-ти дневного возраста.

3.4 Побочное действие. Иногда после внутримышечного введения может появиться отек в месте инъекции, исчезающий в течение 7 дней. У собак препарат может вызывать расстройство желудочно-кишечного тракта. В этом случае применяется симптоматическая терапия.

3.5 Препарат не рекомендуется применять совместно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками. Не следует смешивать препарат с другими лекарственными средствами в одном шприце.

3.6 Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 4 дня после прекращения применения препарата. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным. Молоко, полученное от коров в период применения препарата и после, можно использовать для пищевых целей без ограничений.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПОФИЛАКТИКИ

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

4.2 Лицам, проявляющим повышенную чувствительность к кетопрофену, следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.4 При попадании препарата на слизистые оболочки, поврежденную кожу промыть большим количеством воды.

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 которой 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» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», 213410, г. Горки, ул. Мира 67, ком.5.

Инструкция по применению разработана заведующим отделом токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П., заместителем директора по ветеринарии и развитию ООО "Научно-производственный центр БелАгроГен", кандидатом ветеринарных наук, доцентом Недеревой О.Н.

