

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «КетопроБАГ»

1 Общие сведения

- 1.1 КетопроБАГ (KetoproBAG).
- Международное непатентованное наименование: кетопрофен.
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 100 мг кетопрофена, в качестве вспомогательных веществ – L-аргинин, бензиловый спирт, лимонная кислота, вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветной до светло-желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к группе нестероидных противовоспалительных средств.
- 2.2 Кетопрофен, действующее вещество препарата, является производным пропионовой кислоты, оказывает противовоспалительное, обезболивающее и жаропонижающее действия, подавляет агрегацию тромбоцитов. Механизм действия кетопрофена основан на ингибировании ферментов циклооксигеназного и липооксигеназного путей метаболизма арахидоновой кислоты – предшественника простагландинов, что приводит к прекращению их синтеза. Также кетопрофен является ингибитором брадикинина (медиатора боли и воспаления) и стабилизирует мембраны лизосом, предотвращая высвобождение ими ферментов, способствующих разрушению тканей при воспалительных реакциях.
- 2.3 Кетопрофен хорошо всасывается из места введения и быстро распространяется в организме, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30 минут. Более 98 % кетопрофена связывается с протеинами плазмы крови и концентрируется в очаге воспаления. Препарат частично метаболизируется в печени, выводится в основном с мочой.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат предназначен для применения:
- крупному рогатому скоту в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства при воспалительных процессах в органах дыхания, 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 заболеваниях;

- лошадям при воспалительных заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артрит, вывих, растяжение, пододерматит, синовит, тендинит, теносиновит и другие), 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 Препарат применяют животным 1 раз в сутки в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту внутривенно или внутримышечно 3 мл препарата на 100 кг массы тела животного, что соответствует 3 мг кетопрофена на 1 кг массы тела животного, в течение 1–3 суток;

- свиньям внутримышечно 0,3 мл препарата на 10 кг массы тела животного, что соответствует 3 мг кетопрофена на 1 кг массы тела животного, в течение 1–3 суток;

- лошадям внутривенно 1 мл препарата на 45 кг массы тела животного, что соответствует 2,22 мг кетопрофена на 1 кг массы тела животного, в течение 3–5 суток. При симптоматическом лечении колик – 1 мл препарата на 45 кг массы тела животного однократно;

- собакам и кошкам внутримышечно или подкожно в дозе 0,02–0,025 мл препарата на 1 кг массы тела животного, что соответствует 2–2,5 мг кетопрофена на 1 кг массы тела животного, в течение 1–5 суток.

3.3 После внутримышечного введения препарата у животного может появиться отек в месте инъекции, исчезающий в течение 7 суток. У собак препарат может вызвать расстройство желудочно-кишечного тракта. В этом случае применяется симптоматическая терапия.

3.4 При передозировке препарата у животного могут наблюдаться рвота, фекалии черного цвета, угнетение дыхания, судороги.

3.5 Применение препарата противопоказано животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к кетопрофену, с язвой желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной печеночной и почечной недостаточностью, а также жеребят до 15-дневного возраста.

3.6 Особенности действия препарата при первом применении и отмене не выявлено.

3.7 В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

3.8 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.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток, а свиней – 4 суток после последнего применения препарата. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока может быть использовано в корм плотоядным животным.

Молоко, полученное от коров в период и после применения препарата, можно использовать в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

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

4.2 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 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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира 67.

Инструкция по применению разработана заведующим отделом токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» М.П. Кучинским и заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком.

