

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Кетофен 5, 10, 20 мг для лечения воспалительных заболеваний
опорно-двигательного аппарата у собак и кошек

(организация-разработчик: Сева Санте Анималь, 10 авеню де ла Балластье, 33500, Либурн, Франция/
Ceva Sante Animale 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, France)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кетофен 5, 10, 20 мг (Ketofen 5, 10, 20 mg).

Международное непатентованное наименование: кетопрофен.

2. Лекарственная форма: таблетки.

Кетофен 5, 10, 20 мг в качестве действующего вещества в 1 таблетке содержит кетопрофен, соответственно 5 мг, 10 мг и 20 мг, а также вспомогательные вещества: микрокристаллическую целлюлозу, лактулозу, стеарат магния и лактозу.

3. По внешнему виду Кетофен 5, 10, 20 представляет собой белые круглые выпуклые таблетки с разделительной бороздкой по середине и массой 125 мг, 250 мг и 500 мг соответственно.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года со дня производства. Запрещается применение Кетофена 5, 10, 20 мг по истечении срока его годности.

4. Препарат выпускают по 10 таблеток в блистерах, упакованных поштучно в картонные коробки.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 25°C.

6. Кетофен 5, 10, 20 мг следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакологическая группа лекарственного препарата для ветеринарного применения: нестероидный противовоспалительный лекарственный препарат.

10. Кетофен 5, 10, 20 мг - нестероидный противовоспалительный лекарственный препарат.

Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгетическим и жаропонижающим действием. Механизм действия основан на подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на метаболизм арахидоновой кислоты.

При пероральном введении максимальная концентрация кетопрофена в плазме крови отмечается через 30-45 минут, выводится препарат из организма преимущественно с мочой.

Кетофен 5, 10, 20 мг по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает сенсибилизирующего и эмбриотоксического действия, не кумулируется в организме.

III. Порядок применения

11. Кетофен 5, 10, 20 мг применяют собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, анальгетического и жаропонижающего средства при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, в том числе артозах, артритах,

травмах, грыжах межпозвоночных дисков, для снятия воспалительных и болевых реакций после оперативных вмешательств.

12. Противопоказанием для применения является повышенная чувствительность животного к компонентам препарата (в том числе в анамнезе). Не следует применять препарат при язве желудка и двенадцатиперстной кишки, геморрагическом синдроме, тяжелой форме почечной недостаточности.

Животным с заболеваниями сердца, почек, печени препарат применяют с осторожностью под наблюдением ветеринарного врача.

13. Кетофе́н 5, 10, 20 мг применяют индивидуально перорально один раз в сутки во время кормления в дозе 1 мг кетопрофена (действующего вещества) на 1 кг массы животного. Курс лечения в зависимости от состояния животного составляет 3-5 дней и определяется лечащим ветеринарным врачом.

14. При передозировке препарата может наблюдаться повышенное слюноотделение и рвота. Возможно проявление симптомов желудочного кровотечения.

15. Особеностей действия при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.

16. Не применять лекарственный препарат во время беременности.

17. При пропуске очередной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в той же дозе и схеме применения.

18. У некоторых животных после применения препарата может возникать раздражение слизистой желудка и рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно, и обычно не требуют дополнительного лечения. В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного его применение прекращают и назначают симптоматическое лечение.

19. Не следует применять Кетофе́н 5, 10, 20 мг одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, диуретиками и антикоагулянтами.

20. Кетофе́н 5, 10, 20 мг не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Кетофе́ном 5, 10, 20 мг следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кетофе́ном 5, 10 и 20 мг.

23. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата внутрь следует обратиться в медицинское учреждение, имея при себе инструкцию по применению препарата или этикетку.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

Мериал, 4 шемэ дю Кальке, 31000, Тулуз, Франция/Merial, 4 chemin du Calquet, 31000, Toulouse, France.

ООО «Сева Санте Анималь», 109428, Россия, г. Москва, Рязанский проспект, д. 16, тел.: (495) 729-59-90.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Кетофе́на 5, 10, 20 мг, утвержденная Россельхознадзором 31 марта 2014 года.

Номер регистрационного удостоверения: 250-В.14-34162/784 - 3-03/01318