

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению Кетофен 1% для лечения воспалительных заболеваний опорно-двигательного аппарата у собак и кошек

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

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кетофен 1% (Ketofen 1%).  
Международное непатентованное наименование: кетопрофен.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций. Препарат в 1 мл в качестве действующего вещества содержит кетопрофен – 10 мг, а также вспомогательные вещества: бензиловый спирт и воду для инъекций.
3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой прозрачный бесцветный раствор.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке - 3 года со дня производства. Срок годности после вскрытия флакона - не более 28 суток при условии хранения в холодильнике. Запрещается применение Кетофена 1% по истечении срока годности.
4. Препарат выпускают расфасованным по 20 мл во флаконах из темного стекла, 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 4°C до 25°C.
6. Кетофен 1% 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. 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.

Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей. Максимальная концентрация кетопрофена в плазме крови после внутримышечного введения собакам отмечается через 7-10 минут, после подкожного – через 30-35 минут, после подкожного введения кошкам – через 15-20 минут. Выводится препарат из организма преимущественно с мочой.

Кетофен 1% по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсибилизирующего и эмбриотоксического действия, не кумулируется в организме.

### III. Порядок применения

11. Кетофен 1% применяют кошкам и собакам в качестве противовоспалительного, анальгетического и жаропонижающего средства при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артрозы, артриты, вывихи, травмы, грыжи межпозвоночных дисков), для снятия воспалительных и болевых реакций после оперативных вмешательств.

12. Противопоказанием для применения Кетофена 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. Кетофен 1% применяют собакам подкожно, внутримышечно или внутривенно, кошкам – только подкожно, один раз в сутки в течение 1-3 дней, в дозе 2 мг кетопрофена на 1 кг массы, что соответствует 0,2 мл препарата на 1 кг массы животного.

Продолжительность курса лечения зависит от показаний, состояния животного и определения лечащим ветеринарным врачом. При необходимости после применения Кетофена 1% лечение может быть продолжено применением Кетофена 5, 10 20 мг в суточной дозе 1 мг кетопрофена на 1 кг массы животного в течение 3-4 дней.

14. При передозировке у животного могут наблюдаться симптомы раздражения и кровотечения в желудочно-кишечном тракте. В этом случае прекращают применение препарата, животному назначают средства симптоматической терапии.

15. С осторожностью применять лекарственный препарат животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии вследствие возможного токсического влияния кетопрофена на почки.

16. Не применять лекарственный препарат во время беременности.

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

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

19. Не следует применять Кетофен 1% одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, диуретиками и антикоагулянтами.

20. Кетофен 1% не предназначен для применения продуктивным животным.

### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Кетофеном 1% следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

22. Людям с гиперчувствительностью к нестероидным противовоспалительным средствам следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом. Избегать попадания препарата на кожу или в глаза.

23. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой, при попадании внутрь или проявлении аллергической реакции следует немедленно обратиться в медицинское учреждение, имея при себе инструкцию по применению или этикетку.

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

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

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

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  
Кетофена 1%, утвержденная Россельхознадзором 31 марта 2014 года.

Номер регистрационного удостоверения: 280-3-2.14-3717N/ПВЧ-3-0.3/01319