

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Веткетал»

1 Общие сведения

1.1 Веткетал (Vetketal).

Международное непатентованное наименование: кетопрофен.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Препарат в 1 мл содержит в качестве действующего вещества кетопрофен – 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ: L-аргинин, спирт бензиловый, кислота лимонная, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают расфасованным во флаконы из темного стекла по 100 мл, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку сопровождают инструкцией по применению препарата.

1.6 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после вскрытия упаковки – 28 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается использовать препарат по истечении срока годности. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Веткетал относится к ветеринарным препаратам клинко-фармакологической группы – нестероидные противовоспалительные средства.

2.2 Кетопрофен – производное пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, подавляет агрегацию тромбоцитов.

2.3 Механизм действия кетопрофена основан на подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназное и липооксигеназное звено метаболизма арахидоновой кислоты, стабилизирует лизосомальные мембраны, вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных, больных артритом.

2.4 Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30-40 минут. Более 98% кетопрофена связывается с протеинами плазмы и концентрируется в очаге воспаления. Биодоступность в зависимости от вида животных варьирует от 85% до 100%. Кетопрофен выводится преимущественно через почки.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibiliзирующего и эмбриотоксического действия, не кумулируется в организме.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют свиньям и крупному рогатому скоту в качестве противовоспалительного, анальгезирующего и жаропонижающего средства при заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артроз, артрит, вывих, тендовагинит, травмы и другие), при болевом синдроме (травматическая и послеоперационная боли, колики) и гипертермии различной этиологии.

3.2 Веткетал применяют один раз в сутки в следующих дозах:

- свиньям 1,5 мл на 50 кг массы тела животного (что эквивалентно 3 мг кетопрофена/кг массы тела) внутримышечно в течение 1-3 дней;

- крупному рогатому скоту внутривенно или внутримышечно 3 мл/100 кг массы тела животного (что эквивалентно 3 мг кетопрофена/кг массы тела) в течение 1-3 дней.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. У некоторых животных после применения препарата может возникать отсутствие аппетита, раздражение слизистой оболочки желудка, рвота и болезненность в месте инъекции. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно, и обычно не требуется симптоматическое лечение. В случае появления аллергических реакций, использование препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 При передозировке препарата у животного могут наблюдаться потеря аппетита, рвота (очень редко – кровавая рвота), диарея или фекалии черного цвета, угнетение дыхания, судороги.

3.5 Особенности применения препарата беременным и лактирующим животным не установлено.

3.6 Препарат не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками и смешивать в одном шприце с другими препаратами.

3.7 Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

3.8 Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз препарата курс лечения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

3.9 Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, язва желудка и 12-перстной кишки, геморрагический синдром, выраженная почечная и печеночная недостаточность. С осторожностью применяют животным с заболеваниями сердца, в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии вследствие возможного влияния кетопрофена на почки.

3.10 Убой крупного рогатого скота 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, 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, предусмотренные при работе с препаратами для ветеринарного применения.

4.2 При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо немедленно промыть большим количеством воды.

4.3 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций – обратиться к врачу (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

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 ООО «РЕПРОВЕТ», РФ, 140563, Московская обл., г. Озеры, ул. Ленина, д. 252.

Инструкция подготовлена сотрудниками ООО «РЕПРОВЕТ» (Титов А.В.) и УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В.) на основании досье, представленного производителем.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерств сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
21	04
2021	г. протокол № 114