

**Инструкция
по применению препарата ветеринарного «Кетобел»**

1 Общие сведения

1.1 Кетобел (Ketobelum).

Международное непатентованное наименование: кетопрофен (ketoprofen).

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного введения.

1.3 В 1 мл препарата содержится действующее вещество: кетопрофен 100 мг и вспомогательные вещества: L-аргинин, спирт бензиловый, кислота лимонная, вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную или опалесцирующую жидкость от бесцветного до светло-коричневого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы из окрашенного стекла по 50 и 100 мл.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от 5 °C до 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности 2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Кетобел – нестериоидный противовоспалительный препарат.

2.2 Кетопрофен – производное пропионовой кислоты. Оказывает анальгезирующее, антиагрегационное, жаропонижающее и противовоспалительное действие.

2.3 Механизм действия кетопрофена заключается в подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназы и липооксигеназы, нарушая метаболизм арахидоновой кислоты, также кетопрофен ингибитирует синтез лейкотриенов и тромбоксана. Обладает центральным и периферическим анальгезирующим действием, мощной антирадикальной активностью, стабилизирует лизосомальные мембранны, вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных, больных артритом.

2.4 Кетопрофен быстро всасывается из места введения, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30 минут. Более 98% кетопрофена связывается с протеинами плазмы крови и концентрируется в очаге воспаления. Биодоступность в зависимости от вида животных варьирует от 85% до 100%. Препарат частично метаболизируется в печени, выводится в основном с мочой.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

3.1 Кетобел применяют крупному рогатому скоту и свиньям в качестве противовоспалительного, анальгетического и жаропонижающего средства при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артриты, вывихи, травмы, грыжи межпозвоночных дисков и т.д.), для снятия воспалительных и болевых реакций после оперативных вмешательств, при воспалительных заболеваниях органов дыхания, мастите; свиньям при синдроме метрит-мастит-агалактия.

3.2 Препарат применяют один раз в сутки в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту и свиньям глубоко внутримышечно в дозе 3 мл/100 кг массы тела животного 1-3 дня.

3.3 При соблюдении дозы, препарат побочных явлений не вызывает. В ряде случаев возможно образование припухлости в месте внутримышечной инъекции, исчезающая самопроизвольно в течение 7 дней. У некоторых животных после применения препарата может возникнуть рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно и обычно не требуют дополнительного применения лекарственных средств.

3.4 Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

3.5 Запрещено применять препарат животным с индивидуальной чувствительностью к кетопрофену, язвами желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной почечной и печеночной недостаточностью.

У чувствительных к компонентам лекарственного средства животных возможны аллергические реакции. В этом случае лечение следует прекратить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.6 При передозировке у животного наблюдается снижение аппетита, воспалительная реакция в месте инъекции, появление язв в желудке и 12-перстной кишке, диарея или фекалии черного цвета, угнетение дыхания, судороги. В этом случае применение препарата прекращают и назначают средства симптоматической терапии.

3.7 При применении препарата в период беременности должны быть соотнесены возможный риск для плода и потенциальная польза для организма матери. Возможно применение препарата животным в период лактации.

3.8 Препарат не следует смешивать в 1 шприце с другими лекарственными средствами. Не следует назначать препарат совместно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток, свиней – 4 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя, ранее установленного срока, продукты убоя используют на корм плотоядным животным.

3.10 Молоко, полученное от лактирующих коров, обработанных препаратом, может применяться в пищевых целях без ограничений.

4 Меры профилактики

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

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.

5.2 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 пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210101, г. Витебск, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником
ООО «Белкаролин» В. Е. Перловым.

Государственное ветеринарное и продовольственное
надзор Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

23.04.24

протокол №

137