

17.04.2020

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Кетоджект®

(организация-разработчик: ООО «АПИ-САН»,
119121, г. Москва, Смоленская-Сенная пл., д. 27, стр. 1А, кв. 74)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-1.19-4420№ПВР-3-2.14/03013

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Кетоджект® (Ketojekt);

международное непатентованное наименование: кетопрофен.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Кетоджект® в качестве действующего вещества содержит кетопрофен – 100 мг/мл и вспомогательные вещества: L-аргинин гх, бензиловый спирт, натрия гидроксид и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до слегка желтоватого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – 21 сутки.

Запрещается применение препарата Кетоджект® по истечении срока годности.

4. Выпускают Кетоджект® расфасованным по 10, 20, 50, 100, 250 и 500 мл во флаконах из темного стекла, укупоренных резиновыми пробками с алюминиевыми колпачками. Флаконы вместимостью 10, 20, 50 и 100 мл упаковывают поштучно в картонные пачки. Каждую потребительскую упаковку препарата снабжают инструкцией по применению.

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

6. Кетоджект® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата Кетоджект®: прочие ненаркотические анальгетики, включая нестероидные и другие противовоспалительные средства.

10. Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, подавляет агрегацию тромбоцитов. Механизм действия кетопрофена заключается в подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на метаболизм арахидоновой кислоты. Кетопрофен стабилизирует лизосомальные мембраны и вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных больных артритом.

При внутримышечном введении препарата Кетоджект® максимальная концентрация кетопрофена в плазме отмечается через 30 – 40 минут. Кетопрофен метаболизируется в печени путем глюкуронидации, выводится из организма преимущественно почками (80%) в течение 12 часов, главным образом в виде глюкуронового производного. При почечной недостаточности выведение кетопрофена замедляется.

Кетоджект® по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными и не оказывает местно-раздражающего, сенсibiliзирующего, эмбриотоксического и тератогенного действия.

III. Порядок применения

11. Кетоджект® назначают крупному рогатому скоту, спортивным лошадям и свиньям в качестве противовоспалительного, анальгезирующего и жаропонижающего средства в комплексной терапии острых и хронических заболеваний опорно-двигательного аппарата (артрозы, артриты, вывихи, тендовагиниты, травмы, инфекционные поражения копыт, маститы), при болевых синдромах (травматическая и послеоперационная боль, колики) и гипертермии различной этиологии. В сочетании с антибактериальными препаратами Кетоджект® назначают при лечении респираторных заболеваний.

12. Противопоказанием к применению препарата Кетоджект® является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, язва желудка и 12-перстной кишки, геморрагический синдром, выраженная почечная и печеночная недостаточность.

13. При работе с препаратом Кетоджект® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Кетоджект®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Применение препарата беременным и кормящим самкам возможно после консультации с ветеринарным врачом.

15. Кетоджект® применяют животным парентерально один раз в сутки в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту внутримышечно или внутривенно 3 мл на 100 кг массы животного (соответствует 3 мг кетопрофена на 1 кг массы) в течение 1 – 3 дней;
- свиньям внутримышечно 3 мл на 100 кг массы (соответствует 3 мг кетопрофена

на 1 кг массы животного) в течение 1 – 3 дней;

- спортивным лошадям внутривенно 1 мл препарата на 45 кг массы животного (соответствует 2,2 мг кетопрофена на 1 кг массы) в течение 3 – 5 дней; при симптоматическом лечении колик препарат вводят однократно в дозе 1 мл на 45 кг массы животного.

Продолжительность курса лечения зависит от состояния животного и определяется лечащим ветеринарным врачом.

16. При применении препарата Кетоджект® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. У некоторых животных после применения препарата возможны отек и болезненность на месте инъекции, раздражение слизистой оболочки желудка, рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно и обычно не требуют применения лекарственных средств. При повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата и появлении побочных явлений и осложнений использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, рвота, редко – диарея и желудочно-кишечное кровотечение, гипотензия/гипертензия, острая почечная недостаточность, угнетение дыхания, судороги. Специфические антитоксические средства отсутствуют, животному назначают симптоматические средства и поддерживающую терапию.

18. Кетоджект® не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикоидами, диуретиками или антикоагулянтами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. Особенностей действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. В случае пропуска очередной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток, свиней – не ранее чем через 4 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм животным.

Молоко дойных коров при применении препарата Кетоджект® разрешается использовать без ограничений.

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

ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.

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

ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.