

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Профен»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Профен (Profenum).

Международное непатентованное наименование: кетопрофен.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного или внутривенного введения.

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

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг кетопрофена, вспомогательные вещества (натрия гидроксид, L-аргинин) и растворитель - до 1,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10 мл, 20 мл, 50 мл и 100 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности – 2 года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения, после вскрытия флакона - не более 28 суток.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Профен относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных препаратов.

2.2 Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, подавляет агрегацию тромбоцитов. 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.

2.3 Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30-40 минут, выводится из организма преимущественно с мочой.

В рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсibilизирующего и эмбриотоксического действия, не кумулирует в организме.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, свиньям, лошадям, собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических (мастит, эндометрит, синдром мастит-метрит-агалактия), желудочно-кишечных (колики), респираторных патологиях (пневмония, бронхит и др.), а также при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением (послеоперационные боли, переломы, травматические артропатии, растяжение связок и сухожилий, остеоартриты, хронические дегенеративные заболевания суставов и др.) и для устранения болевого синдрома различной этиологии.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 1 мл на 30 кг массы тела животного внутримышечно или внутривенно один раз в сутки в течение 1-3 дней;



- свиньям: 1 мл на 30 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 1-3 дней;

- лошадям: 1 мл на 45 кг массы тела животного внутривенно, при лечении опорно-двигательного аппарата - ежедневно 1 раз/сут от 3 дней до 5 дней; при симптоматическом лечении колик - однократно;

- собакам и кошкам: 0,1 мл на 5 кг массы тела животного подкожно или внутримышечно один раз в сутки в течение 1-5 дней.

3.3 Применение препарата противопоказано животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к кетопрофену, с язвой желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной печеночной и почечной недостаточностью, при беременности.

Не применять для продуктивных лошадей, мясо которых предназначено для потребления людям.

3.4 У некоторых животных после применения препарата может появиться отек в месте инъекции, возникнуть раздражение слизистой желудка и рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно.

3.5 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и антацидные препараты.

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

3.7 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней - не ранее, чем через 4 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных. Молоко во время и после применения препарата можно использовать без ограничений.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

