



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

(организация-разработчик: компания «Merial», Франция)

**I. Общие сведения**

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кетофен 1% (Ketofen 1%).  
Международное непатентованное наименование: кетопрофен.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций. Препарат в 100 мл в качестве действующего вещества содержит кетопрофен – 1,0 г, а также вспомогательные вещества: спирт бензиловый – 1,0 г и воду для инъекций – до 100 мл.
3. Препарат выпускают расфасованным по 20 мл во флаконах из темного стекла, упакованных поштучно в картонные коробки.
4. 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.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 3 года со дня производства. Срок годности после вскрытия флакона – не более 28 дней при условии хранения в холодильнике. Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.
5. Кетофен 1% следует хранить в недоступном для детей месте.
6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

**II. Фармакологические свойства**

7. Кетофен 1% – нестероидный противовоспалительный лекарственный препарат.  
Кетопрофен, входящий в состав препарата, относится к производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим 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 животных 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**

8. Кетофен 1% назначают кошкам и собакам в качестве противовоспалительного, анальгезирующего 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.
9. 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 и беременным самкам препарат применяют с осторожностью под наблюдением ветеринарного врача.

10. 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 определяется 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.

11. 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.

12. Особенности действия препарата при первом приеме и отмене не выявлено.

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

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

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

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

#### IV. Меры личной профилактики

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

18. Людям с гиперчувствительностью к нестероидным противовоспалительным средствам следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании внутрь необходимо обратиться в медицинское учреждение, имея при себе инструкцию по применению или этикетку.

19. Запрещается использование пустых флаконов из-под лекарственного препарата для бытовых целей. Их помещают в целлофановый пакет и утилизируют с бытовыми отходами.

20. Организация - производитель: компания «Merial», 29 avenue Tony Garnier, 69007, Lyon, France.

Адрес места производства: «Merial», 4 chemin du Calquet, 31000, Toulouse, France.

Инструкция разработана компанией «Merial» (Франция) совместно с Бизнес-подразделением «Мериал» (г. Москва).

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Кетофена 1%, утвержденная Россельхознадзором 11 августа 2011 года.

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения