

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Таблетки Ветофен 50 мг»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Таблетки Ветофен 50 мг (Tabulettae Vetofenum 50 mg).
Международное непатентованное наименование: карпрофен.
- 1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.
- 1.3 Препарат содержит в одной таблетке в качестве действующего вещества 50 мг карпрофена; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, дрожжи неактивные, поливинилпирролидон низкомолекулярный, кросповидон, ароматизатор, аспасвит Ц200, кальция стеарат, тальк.
- 1.4 Препарат представляет собой таблетки светло-серого, светло-бежевого или светло-коричневого цвета, плоскоцилиндрической формы, с риской, допускается наличие более темных и белых вкраплений.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным по 10 таблеток в блистеры, помещенные вместе с инструкцией по применению в индивидуальные картонные пачки.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.7 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года от даты производства. Не применять по истечении срока годности.
- 1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Таблетки Ветофен 50 мг – нестероидный противовоспалительный ветеринарный лекарственный препарат.
- 2.2 Карпрофен, входящий в состав препарата относится к производным пропионовой кислоты. Ингибирует фермент циклоксигеназу в цикле арахидоновой кислоты, преимущественно влияя на циклоксигеназу-II, которая вырабатывается в ответ на воспаление. В результате этого блокируется синтез простагландинов. В терапевтических дозах карпрофен значительно слабее действует на циклоксигеназу-I, и благодаря этому не оказывает существенного влияния на синтез цитопротекторных простагландинов. Карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, особенно в желудочно-кишечном тракте, почках и тромбоцитах. Кроме того, препарат обладает антибрадикининовой активностью, подавляя восприятие боли на уровне ЦНС.
- 2.3 После перорального применения карпрофен быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в кровь, достигая максимальной концентрации в плазме через 1-3 часа. Метаболизируется в печени путем глюкуронизации и окисления, выделяется в основном с фекалиями (70-80%) и частично почками (10-20%). Период полувыведения карпрофена составляет 8-12 часов.
- 2.4 Препарат по классификации ГОСТ 12.1.007-76 относится к III классу опасности – вещества умеренно опасные.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения собак как противовоспалительное и обезболивающее средство при острых и хронических болезнях опорно-двигательного аппарата (артрозы, артриты, тендовагиниты и др.), болевом синдроме различной этиологии (грыжи межпозвоночных дисков, невриты, травмы и пр.), а также, до хирургического вмешательства и в послеоперационной реабилитации.
- 3.2 Препарат применяют животным индивидуально в измельченном виде с кормом

или задают принудительно на корень языка в дозе 4 мг карпрофена на 1 кг массы животного (1 таблетка на 12,5 кг массы животного), один раз в день, или разделенная на два приема. После 7 дней лечения в зависимости от клинического состояния дозу можно уменьшить до 2 мг/кг массы тела животного (1 таблетка на 25 кг массы тела животного) один раз в день. Курс лечения до 14 дней.

3.3 Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами или глюкокортикостероидами, а также в течение 24 часов до их применения и 24 часов после окончания их применения, если они не пролонгированного действия; салуретиками, рифампицином, сульфаниламидами, ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента, метотрексатом.

3.4 При повышенной индивидуальной чувствительности животного к карпрофену и передозировке могут наблюдаться аллергические реакции, рвота, повышенное слюноотделение, снижение или отсутствие аппетита, диарея, угнетенное состояние, болезненность брюшной стенки при пальпации, кровотечения и язвы в желудке и двенадцатиперстной кишке. В этом случае применение препарата прекращают и проводят симптоматическое лечение.

3.5 Противопоказаниями к применению являются: язва желудка и двенадцатиперстной кишки, геморрагический синдром, болезнь Виллебранда, тяжелая форма почечной недостаточности, индивидуальная повышенная чувствительность животного к карпрофену. Животным с заболеваниями почек, печени и сердца препарат следует назначать под наблюдением ветеринарного врача.

Запрещается применение препарата щенным сукам. Возможность использования препарата кормящим сукам и щенкам моложе 4-месячного возраста определяется ветеринарным врачом на основе оценки соотношения ожидаемой пользы к возможному риску от применения препарата.

Препарат не предназначен для лечения продуктивных животных.

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, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

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

Министерство сельского хозяйства и продовольствия
Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____

24.06.2017 г. Коп № 129