

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Летайнил (Letainilum).

Международное непатентованное наименование: кетопрофен (ketoprofenum).

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Летайнил» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг кетопрофена и вспомогательные вещества: L-аргинин, бензиловый спирт, лимонная кислота, вода дистиллированная.

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

1.5 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления. После вскрытия и изъятия первой дозы, содержимое стеклянного флакона допускается хранить при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С и использовать в течение 24 суток. Не применять после окончания срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Кетопрофен - нестероидное лекарственное средство, обладающее обезболивающим и жаропонижающим действием.

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.

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.

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

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту в качестве противовоспалительно-го, болеутоляющего и жаропонижающего средства при заболеваниях органов дыхания, при отеке молочной железы, остром течении мастита, воспалении скелетной мускулатуры; свиньям в качестве противовоспалительного, болеутоляющего и жаропонижающего средства при синдроме метрит-мастит-агалактия, воспалительных процессах опорно-двигательного аппарата и респираторных заболеваниях; собакам и кошкам – в качестве противовоспалительного, болеутоляющего и жаропонижающего средства в послеоперационный период, при гипертермии, отеке молочной железы, остром течении мастита.

3.2 Препарат применяют в следующих дозах:

- собаки, кошки: 0,02 мл/кг массы тела подкожно, внутримышечно один раз в день в течение 1-5 дней;

- крупный рогатый скот: 3 мл на 100 кг массы тела животного внутримышечно один раз в день в течение 1-5 дней;

- свиньи: 3 мл на 100 кг массы тела животного внутримышечно один раз в сутки в течение 1 – 3 дней;

3.3 Противопоказанием к применению препарата является аллергия к кетопрофену и другим компонентам препарата, язва желудка и двенадцатиперстной кишки, геморрагический синдром, выраженная печеночная и почечная недостаточности.

3.4 Применение препарата беременным и новорожденным животным возможно в случае необходимости, если ожидаемая польза превышает потенциальный риск от применения препарата. Особенности применения препарата у лактирующих животных не выявлено.

3.5 Препарат не рекомендуется применять совместно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками. Не смешивать с другими лекарственными средствами в одном шприце.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 5 суток, а свиней - через 4 суток после последнего применения препарата. Мясо вынужденно убитых животных до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным. Молоко, полученное от животных после окончания применения препарата, может быть использовано 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 которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» и Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е. Янушевская, А.Н. Безбородкин).

