

PROSPECT**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

Ketoprofen 10%

2. Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Ketoprofen - 100 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților a altor constituenți	Compoziția cantitativă
L-arginină	72 mg
Alcool benzilic	10 mg
Hidroxid de sodiu	15,8 mg
Acid citric	până la pH 6,8
Apă pentru injecții	până la 1 ml

Soluție injectabilă transparentă, de culoare de la pal-gălbuie până la galben-verzuie.

3. Specii țintă

Bovine, porcine.

4. Indicații de utilizare

Se indică bovinelor și porcinelor în calitate de antiinflamator, analgezic și antipiretic în tratamentul proceselor inflamatorii cronice și acute a aparatului locomotor (artroze, artrite, luxații, edeme, traume) în afecțiuni dureroase de diferită etiologie (durere traumatică sau postoperatorie), în calitate de antipiretic în boli însoțite de hipertermie, în asociere cu antibioticoterapie în tratamentul complex a patologiilor ginecologice (inclusiv a masrtitelor), a tractului digestiv, respirator și a sistemului musculo-scheletic (inclusiv leziuni purulent - necrotice ale copitelor).

5. Contraindicații

A nu se utiliza la animale în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
A nu se utiliza la animale cu insuficiența renală sau hepatică, ulcer gastric sau duodenal, sindrom hemoragic.
Cu precauție a se administra animalelor deshidratate, cu hipovolemie sau hipotensie întrucât există risc potențial de toxicitate renală.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Se permite pentru utilizare animalelor nou-născute.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

În caz de omitere a unei administrări, tratamentul se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:
În timpul lucrului cu Ketoiprofen 10% e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul dat. În timpul lucrului este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.

După utilizare a medicamentului se vor spăla mâinile cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Precauții speciale pentru protecția mediului

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Gestație

Se permite pentru utilizare femelelor gestante.

Lactație

Particularități deosebite pentru femele în lactație nu sunt.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

A nu se utiliza Ketoprofen 10% împreună cu alte antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), diuretice glucocorticoizi și anticoagulante.

A nu se amestecă într-o seringă cu nici un alt medicament.

Supradozare

În caz de supradozare poate apărea inapetența, reacție inflamatorie în locul injectării, ulceratii gastrice sau duodenale. În astfel de cazuri se stopează utilizarea medicamentului și se recurge la terapie simptomatică.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare

Nu este cazul.

7. Evenimente adverse

Reacții adverse sau complicații în urma administrării conform prospectului dat nu apar. La unele animale poate apărea iritație a stomacului însoțită de vomă. Simptomele date dispar de la sine. În caz de apariția reacțiilor alergice se recurge la antihistaminice și terapie simptomatică.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel.:022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Ketoprofen 10% se administrează parenteral în doză de 3 ml/100 kg greutate corporală (echivalent cu 3 mg ketoprofen/1 kg greutate corporală), 1 dată pe zi, timp de 1-3 zile:

Bovine - i/venos sau i/muscular;

Porcine – i/muscular.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Se recomandă respectarea termenilor și dozelor de administrare pentru a nu diminua eficiența medicamentului.

Durata curei de tratament este în dependență de starea animalului și se determină de către medicul veterinar.

10. Perioade de așteptare

Bovine: carne - 7 zile

lapte - 0 zile

Porcine: carne - 6 zile

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra separat de produse alimentare și hrană pentru animale.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A nu se păstra la T°C de la +5 până la +25°C.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar-28 zile.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp

12. Precauții speciale pentru eliminare

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240140

Flacon din sticlă a câte 20; 50; 100 și 250 ml cu dop din cauciuc și capac securizat din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12/2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

OOO "NITA-FARM",

410010, or. Saratov, str. Osipov V.I. 1

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: client@nita-farm.ru

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SRL Zoofarmagro, m. Chișinău, str. Camenița 4a
Tel/fax 373 022 855-071; 373 69827427
zoofarmagro@mail.ru

17. Alte informații

Codul ATCvet: QM01AE03