

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного «ФЛЕКСОПРОФЕН 2,5%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Флекспрофен 2,5% (Flexoprofen 2,5%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: кетопрофен.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.2 Препарат представляет собой жидкость от бесцветного до слегка желтого цвета. В 1,0 см³ препарата содержится 25 мг кетопрофена, вспомогательные и формообразующие вещества (L-аргинин, спирт бензиловый, кислота лимонная, вода для инъекций).

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10 см³.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С, в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности - 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Флекспрофен 2,5% – нестероидный противовоспалительный лекарственный препарат.

2.2 Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты из группы карбоновых кислот, обладает обезболивающим и жаропонижающим действием, эффективен для лечения острых, подострых и хронических воспалений, сопровождающихся симптомом боли.

Механизм действия кетопрофена заключается в подавлении синтеза простагландинов и тромбоксана, путем нарушения метаболизма арахидоновой кислоты.

2.3 При внутримышечном введении лекарственного средства максимальная концентрация кетопрофена в плазме крови отмечается через 30 минут после инъекции. Биодоступность кетопрофена в зависимости от вида животных варьирует от 85% до 100%. Кетопрофен из организма выводится преимущественно через почки.

2.4 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает сенсibiliзирующего действия в организме.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Флекспрофен 2,5% применяют для лечения собак, кошек, спортивных лошадей, свиней и крупного рогатого скота при воспалительных заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, вывихи, отеки, грыжи межпозвоночных дисков, синовиты, тендосиновиты и т.п.), болевого синдрома различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики), а также гипертермии.

3.2 Препарат применяют в дозах, приведенных в таблице 1.

Таблица 1

Вид животных	Путь введения	Доза, см ³ /кг	Кратность применения
Собаки, кошки	подкожно, внутримышечно, внутривенно	0,08	1 раз в день, в течение 1-5 суток

Спортивные лошади	внутривенно	0,088	1 раз в день, в течение 1-5 суток
Крупный рогатый скот	внутривенно, внутримышечно	0,12	1 раз в день, в течение 1-5 суток
Свиньи	внутримышечно	0,12	1 раз в день, в течение 1-5 суток

3.3 В рекомендуемых дозах Флекспрофен 2,5% не вызывает осложнений у животных.

3.4 Противопоказанием к применению Флекспрофена 2,5% является аллергия к кетопрофену и другим компонентам препарата, язва желудка и 12-перстной кишки, геморрагический синдром, выраженная печеночная и почечная недостаточность, беременность.

3.5 Флекспрофен 2,5% 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 на мясо крупного рогатого скота разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней - через 4 суток после последнего применения лекарственного средства. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Тару из-под препарата запрещено использовать для бытовых целей.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ



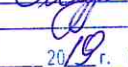
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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, г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных»

210040, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (Ятусевич И.А., Захарченко И.П.), внутренних незаразных болезней (Иванов В.Н.) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь			
Совет по ветеринарным препаратам			
ОДОБРЕНО			
Председатель			
Секретарь			
Эксперт			
25	10	2019 г.	протокол № 104