

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата
Айнил 1%

(организация – разработчик: компания «Industrial Veterinaria S.A.»
(INVESA), C/Esmeralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona,
Испания)

Номер регистрационного удостоверения:
724-3-4.14-2018№ПВИ-3-4.8/02422

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Айнил 1% (Ainil 1%).

международное непатентованное наименование: кетопрофен.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Айнил 1% в 1 мл содержит в качестве действующего вещества кетопрофен – 10 мг, а в качестве вспомогательных веществ: бензиловый спирт, аргинин, моногидрат лимонной кислоты и воду для инъекции.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветный прозрачный раствор.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после первого вскрытия флакона – 7 суток. Запрещается применять Айнил 1% по истечении срока годности.

4. Выпускают Айнил 1% расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, поштучно помещенные в картонные коробки. Каждую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Айнил 1% следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Айнил 1% относится к нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам – производным пропионовой кислоты.

10. Кетопрофен, входящий в состав препарата, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, подавляет агрегацию тромбоцитов, стабилизирует лизосомальные мембраны, вызывает угнетение активности нейтрофилов у больных артритом животных. Механизм действия кетопрофена основан на подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназное и липооксигеназное звено метаболизма 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 преимущественно с мочой.

Айнил 1% по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 классу опасности по ГОСТ 12.1.007), в рекомендуемых дозах хорошо переносится животными, не обладает местно-раздражающим, гепатотоксическим и сенсibiliзирующим действием.

III. Порядок применения.

11. Айнил 1% назначают для лечения воспалительных процессов при острых и обострении хронических заболеваний опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, вывихи, отеки, тендовагиниты, травмы), болевого синдрома различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики), а также в качестве жаропонижающего средства у собак и кошек.

12. Противопоказанием к применению Айнила 1% является индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата, язва желудка и 12-перстной кишки, геморрагический синдром, выраженная почечная недостаточность.

13. При работе с Айнилом 1% следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат не рекомендуется применять во время беременности.

Применение препарата в период лактации возможно по назначению ветеринарного врача в случае, если польза превышает потенциальный риск.

15. Препарат вводят животным в следующих дозах:

– собакам подкожно, внутривенно или внутримышечно 0,2 мл на 1 кг массы тела животного (эквивалентно 2 мг кетопрофена на кг массы тела животного) в сутки ежедневно в течение 1 – 3 дней;

– кошкам подкожно 0,2 мл на 1 кг массы тела животного (эквивалентно 2 мг кетопрофена на кг массы животного) в сутки ежедневно в течение 1 – 3 дней. Перед каждым использованием флакон с препаратом следует тщательно встряхнуть.

Курс лечения зависит от состояния животного, и определяется лечащим ветеринарным врачом.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. У некоторых животных после применения препарата может возникать раздражение слизистой желудка и рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно, и обычно не требует дополнительного применения лекарственных средств. В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного его применение прекращают и назначают симптоматическое лечение.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, воспалительная реакция в месте инъекций, появление язв в желудке и 12-перстной кишке, желудочно-кишечные кровотечения, почечная недостаточность. В этом случае прекращают применение препарата, животному назначают средства симптоматической терапии.

18. Не следует применять Айнил 1% одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикоидами, диуретиками и антикоагулянтами. Препарат нельзя смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. При пропуске одной или нескольких доз препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренном режиме дозирования.

21. Айнил 1% не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

«Industrial Veterinaria, S.A.»
(INVESA), C/Esmeralda, 19,
08950, Esplugues de Llobregat,
Barcelona, Spain/ «Индастриал
Ветеринариа С.А.» (ИНВЕСА)
С/Эсмеральда, 19, 08950,
Эсплугес де Лобрегат,
Барселона, Испания;

Наименование, адрес организации,
уполномоченной владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на
принятие претензий от потребителя

ООО «ЛИРУС»
115093 ул. Большая
Серпуховская д. 31, корп.12.