

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Кетотрит 2,5 %, 10 %

(Организация-разработчик: ООО НПП «Агрофарм», Россия,  
394061, Воронежская обл., г. Воронеж, проспект Труда, д. 10, к. 18)

Номер регистрационного удостоверения: *16-3-02.24-50991/ПВР-3-02.24/03906*

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

- торговое наименование: Кетотрит 2,5 %, 10 % (Ketotritum 2,5 %, 10 %).
- международное непатентованное наименование действующего вещества: кетопрофен.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Кетотрит 2,5 %, 10 % в качестве действующего вещества содержит кетопрофен – 0,025 г/мл и 0,1 г/мл соответственно и вспомогательные вещества: L-аргинин, метакрезол, лимонную кислоту до pH 6,0-7,5, воду для инъекций - до 1 мл.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную от светло-желтого до зеленовато-желтого цвета жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года с даты производства, после вскрытия флакона - 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Кетотрит 2,5 %, 10 % выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы из нейтрального стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждая единица фасовки сопровождается инструкцией по применению.

5. Кетотрит 2,5 %, 10 % хранят в закрытой упаковке производителя в защищённом от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.

6. Кетотрит 2,5 %, 10 % следует хранить в местах недоступных для детей.

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

8. Отпускается Кетотрит 2,5 %, 10 % без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Кетотрит 2,5 %, 10 % относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных средств – производных пропионовой кислоты.

10. Кетопрофен, входящий в состав лекарственного препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, жаропонижающим, анальгезирующим 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, вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных, больных артритом.

Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30-40 минут, более 98% кетопрофена связывается с протеинами плазмы и концентрируется в очаге воспаления. Выводится из организма преимущественно с мочой.

Кетотрит 2,5 %, 10 % по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не вызывает местно-раздражающего действия.

## III. Порядок применения

11. Кетотрит 2,5 %, 10 % применяют для лечения воспалительных заболеваний опорно-двигательного аппарата (в том числе артритов, артрозов, вывихов, отеков, грыж межпозвоночных дисков, синовитов, тендосиновитов), болевого синдрома различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики), а также гипертермии у крупного рогатого скота, свиней, собак и кошек.

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к кетопрофену и другим компонентам препарата, язва желудка и 12-перстной кишки, геморрагический синдром, выраженная печеночная и почечная недостаточность.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием Кетотрита 2,5 %, 10 % следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кетотритом 2,5 %, 10 %.

При случайном попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки, их необходимо промыть проточной водой с мылом. 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. Кетотрит 2,5 %, 10 % не рекомендуется применять животным в период беременности.

Возможно применение препарата животным в период лактации.

15. Кетотрит 2,5 %, 10 % вводят животным один раз в сутки в течение 1-5 дней в следующих дозах по действующему веществу:

- крупному рогатому скоту – внутримышечно в дозе 3 мг/кг массы животного.

- свиньям – внутримышечно в дозе 3 мг/кг массы животного.

- собакам и кошкам – подкожно или внутримышечно в дозе 2 мг/кг массы животного.

16. При применении Кетотрита 2,5 %, 10 % в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и возникновении аллергических реакций использование Кетотрита 2,5 %, 10 % прекращают и назначают антигистаминные препараты.

17. При передозировке препарата у животного может возникнуть потеря аппетита, рвота или понос. В этих случаях применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма, и назначают животному средства симптоматической терапии.

18. Кетотрит 2,5 %, 10 % не рекомендуется применять совместно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками, смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

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

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток, свиней – через 4 суток после последнего применения препарата. Мясо животных вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко дойных животных во время и после применения препарата разрешается использовать без ограничений.

Наименование и адрес  
производственной площадки  
производителя лекарственного  
препарата для ветеринарного  
применения

ООО НПФ «Агрофарм»; Россия,  
394033, Воронежская обл.,  
г. Воронеж, ул. Витрука, д.1 А

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

ООО НПФ «Агрофарм»; Россия,  
394061, Воронежская обл.,  
г. Воронеж, проспект Труда, д.10, к 18