

Anexa Nr. 2

Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
INREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

APROBAT

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

KETOLINE

Soluție injectabilă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
 - Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
 - Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
 - Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.
 - Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră.
- Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Întreprinderea Particulară „OL KAR-AgroZooVet-Service”
str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B,
or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina
tel. / fax: (0432) 55-14-28, (0432) 55-14-27

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

KETOLINE

1 ml de medicament conține substanțe active (mg):

Ketoprofen - 100 mg

Arginine - 70 mg;

Lista excipienților:

Alcool benzilic, hidroxid de sodiu, acid citric, apă pentru preparate injectabile.

Soluție injectabilă.

Soluție transparentă incoloră sau galben deschis.





3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Bovine ca antiinflamator, analgezic și antipiretic pentru tratamentul:

- mastită, edem mamar;
- infecție respiratorie;
- procese inflamatorii în sistemul musculo-scheletic (artrită, șchiopătare);
- distonie, pentru a facilita perioada postpartum.

Cabaline ca antiinflamator, analgezic și antipiretic pentru tratamentul:

- artrită, artroză
- șchiopătarea de origine traumatică;
- leziuni articulare (entorse, sinovite);
- tendinite, bursite;
- miozite;
- fracturi osoase;
- procese inflamatorii după operație;
- pentru tratamentul simptomatic al colicilor și febrei.

Porcine ca antiinflamator, analgezic și antipiretic pentru tratamentul:

- sindromul mastit-metrit-agalactie;
- infecții ale căilor respiratorii;
- boli ale aparatului locomotor;
- febră.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra animalelor cu ulcer duodenal și sindrom hemoragic.

A nu se administra animalelor cu insuficiență renală acută.

Nu utilizați simultan cu medicamente din grupul acizilor carboxilici, derivați ai acidului propionic, diuretice, anticoagulante.

A nu se administra animalelor alergice la ketoprofen.

A nu se utiliza la mânjii cu vârsta mai mică de 15 zile.

A nu se utiliza la iepele gestante.

A nu se utiliza pe cai productivi a căror carne este destinată consumului uman.

5. REACȚII ADVERSE

După administrare pot apărea inflamație locală dureroasă la atingere, care dispare într-o săptămână după tratament.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cabaline, porcine.



7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Bovine:

3 ml de medicament la 100 kg de greutate corporală o dată pe zi, intravenos sau intramuscular timp de 1-3 zile consecutive.

Cabaline:

1 ml de medicament la 45 kg de greutate corporală o dată pe zi intravenos timp de 3-5 zile consecutive.

Pentru tratamentul simptomatic al colicilor, 1 ml de medicament se administrează intravenos la 45 kg greutate corporală o dată. Administrare suplimentară se efectuează numai după examinarea clinică repetată a medicului veterinar.

Porcine:

3 ml de medicament la 100 kg de greutate corporală o dată pe zi intramuscular timp de 1-3 zile consecutiv.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne - 4 zile de la ultima administrare.

Lapte - fără restricții.

În cazul sacrificării animalelor până la termenul specificat, carcasele obținute sunt eliminate sau hrănite animalelor neproductive, la decizia medicului veterinar.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc uscat, întunecat, inaccesibil copiilor, la o temperatură de la 5 până la 25°C.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu amestecați cu alte medicamente în aceeași seringă.





Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Când utilizați medicamentul, respectați regulile de asepsie și de fixare sigură a animalului. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ketoprofen și / sau alcool benzilic să evite contactul cu medicamente de uz veterinar. În caz de contact accidental cu pielea și ochii spălați zona afectată cu apă din abundență. Spălați- vă pe mâini după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Medicamentul de uz veterinar poate fi administrat perioada de lactație la bovine și porcine. A nu se utiliza la iepel gestante.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

A nu se utiliza în combinație cu alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene. Nu utilizați simultan cu medicamente din grupul acizilor carboxilici, derivați ai acidului propionic, diuretice, anticoagulante.

Supradozare

În caz de supradozare poate să apară pierderea poftei de mâncare, voma sau diaree. În acest caz, trebuie să încetați să utilizați medicamentul.

Incompatibilități:

Nu utilizați simultan cu medicamente din grupul acizilor carboxilici, derivați ai acidului propionic, diuretice, anticoagulante.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

24 luni.

Perioada de valabilitate a medicamentului după prima deschidere este de 7 zile.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă închisă la culoare, cu un volum de 10, 50 și 100 ml, închise cu dopuri de cauciuc și capsulă din aluminiu.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

10/2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

