



УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Е.А.НЕПОКЛОНОВ

20 ИЮН 2014

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Айнила 1% для лечения заболеваний
опорно-двигательного аппарата и в качестве обезболивающего и жаропонижающего
средства у собак и кошек

(организация-разработчик компания INDUSTRIAL
VETERINARIA S.A. (INVERSA), Испания)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: 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 – 10 мг, аргинин – 70 мг, моногидрат лимонной кислоты (в количестве, необходимым для коррекции рН 6,3 – 7,7) и воду для инъекции - до 1 мл. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную жидкость.

3. Выпускают Айнил 1% расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, поштучно помещенные в картонные коробки.

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

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.

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

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

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Айнил 1% относится к нестероидным противовоспалительным лекарственным препаратам.

Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим 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 мембранны, 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, выводится из организма преимущественно с мочой.

Айнил 1% по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсибилизирующего и эмбриотоксического действия, не кумулирует в организме.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. 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.

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

10. 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.

11. При передозировке препарата у животного может наблюдаться снижение аппетита, воспалительная реакция в месте инъекций, появление язв в желудке и 12-перстной кишке.

12. Особеностей действия при первом введении препарата и при его отмене не выявлено.

13. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести ее как можно скорее, далее интервал между введениями препарата не изменяется.

14. При применении Айнила 1% в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

15. Айнил 1% не рекомендуется применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками. Не смешивать с другими лекарственными средствами в одном шприце.

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

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

17. При работе с Айнилом 1% следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Айнилом 1%. 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: INDUSTRIAL VETERINARIA, S.A. (INVESA), Испания. Место производства: C/Esmralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, (Испания)

Инструкция разработана компанией INDUSTRIAL VETERINARIA, S.A. (INVESA); C/Esmralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, утвержденная Россельхознадзором 27.08.2008 г.

Номер регистрационного удостоверения: