

12.07.2021

**КЕТАРТ**  
(розчин для ін'єкцій)  
листівка-вкладка

**Опис**

Прозора рідина від безбарвного до світло-жовтого кольору.

**Склад**

100 мл препарату містять діючу речовину:  
кетопрофен 10 г.

Допоміжні речовини: бензиловий спирт, аргінін, лимонна кислота, вода для ін'єкцій.

**Фармакологічні властивості**

ATCvet класифікаційний код QM01 – нестероїдні протизапальні та протиревматичні ветеринарні препарати. QM01AE03 – Кетопрофен.

КЕТАРТ – нестероїдний протизапальний препарат, що має аналгезуючу, протизапальну та жарознижувальну дію. Не всі аспекти механізму його дії відомі. Ефекти препарату досягаються частково за рахунок пригнічення синтезу простагландину та лейкотріену, шляхом гальмування активності циклооксигенази та ліпоксигенази відповідно. Також кетопрофен інгібує синтез брадікініну та агрегацію тромбоцитів.

Після внутрішньовенного введення кетопрофену коням період напіввиведення становить приблизно 1 годину. Об'єм розподілу – 0,17 л/кг, кліренс – 0,3 л/кг.

Після внутрішньом'язового введення великій рогатій худобі та свиням кетопрофен швидко всмоктується, максимальна концентрація в плазмі крові становить приблизно 11 мкг/мл і досягається в межах 0,5-1 години. Середній час абсорбції становить приблизно 1 годину. Період напіввиведення – 2-2,5 години. Біодоступність становить 90-100 %. При повторних ін'єкціях з 24-годинними інтервалами кетопрофен демонструє лінійну та стаціонарну кінетику, оскільки вищевказані параметри не змінюються. Ступінь зв'язування з білками становить приблизно 95 %.

Кетопрофен метаболізується головним чином шляхом відновлення кетонної групи з утворенням основного метаболіту. Кетопрофен швидко виводиться; приблизно 80 % застосованої дози виводиться через 12 годин після введення. 90 % дози виводиться нирками, переважно в метаболізованій формі.

**Застосування**

Велика рогата худоба: протизапальний, болезаспокійливий та жарознижувальний засіб для лікування тварин при запальних процесах, спричинених хворобами органів дихання, набряком молочних залоз, гострим маститом, запальних процесах в опорно-руховій системі.

Свині: протизапальна, аналгезуюча та жарознижувальна терапія при синдромі MMA, запальних процесах опорно-рухового апарату, респіраторній інфекції.

Коні: лікування тварин при запальних та бальових станах опорно-рухового апарату, зокрема, кульгавості травматичного походження, артриті, артрозі, травмах суглобів (розтягненні зв'язок, синовіїti), переломах, тендініtі, ураженні копит (пододерматиті, кульгавості), післяхірургічних запаленнях. Симптоматичне лікування кольок.

**Дозування**

**Велика рогата худоба**

Внутрішньом'язово або внутрішньовенно – 3 мл препарату на 100 кг маси тіла на добу (еквівалентно 3 мг кетопрофену на 1 кг маси тіла на добу) протягом 1-3 діб.

**Свині**

Внутрішньом'язово – 3 мл препарату на 100 кг маси тіла на добу (еквівалентно 3 мг кетопрофену на 1 кг маси тіла на добу) протягом 1-3 діб.

**Коні**

Внутрішньовенно – 1 мл препарату на 45 кг маси тіла на добу (еквівалентно 2,2 мг кетопрофену на 1 кг маси тіла на добу) протягом 3-5 діб.

При кольках достатньо однієї ін'єкції (згідно до вищевказаних дозувань), за необхідності повторного введення потрібно провести переоцінку клінічного стану тварини.

12.07.2021

### **Протипоказання**

Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої із допоміжних речовин препарату.

Не застосовувати тваринам з ураженнями травного каналу, геморагічним діатезом, дискразією крові, порушеннями функції печінки, серця чи нирок.

Не застосовувати лошатам у перший місяць життя.

Не застосовувати інші нестероїдні протизапальні засоби одночасно та протягом 24 годин після останнього застосування кетопрофену.

### **Застереження**

Застосування кетопрофену тваринам віком до 6 тижнів або старим тваринам може включати в себе додатковий ризик. Якщо застосування препарату даним віковим групам неможливо уникнути, доза має бути знижена та тварини мають знаходитись під ретельним клінічним наглядом.

Не застосовувати внутрішньоартеріально!

Не перевищувати вказану дозу або тривалість лікування.

З обережністю застосовувати у тварин при зневодненні, гіповолемії та гіпотензії, оскільки існує потенційний ризик посилення ниркової токсичності. За необхідності повторного введення кетопрофену при кольках потрібно провести переоцінку клінічного стану тварини.

Необхідно забезпечити тварині вільний доступ до питної води впродовж усього періоду лікування.

При роботі з препаратом необхідно дотримуватися загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки, передбачених при роботі з ветеринарними препаратами.

Людям з підвищеною чутливістю до кетопрофену або бензилового спирту слід уникати контакту з препаратом.

### **Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії**

Не змішувати з іншими ветеринарними препаратами в одному шприці!

Не застосовувати кетопрофен одночасно та протягом 24 годин після останнього застосування інших нестероїдних протизапальних засобів та глукокортикоїдів.

Уникати одночасного введення діуретиків, нефротоксичних препаратів та антикоагулянтів.

Кетопрофен у високому ступені зв'язується з білками плазми і може замішуватися іншими препаратами з високим ступенем зв'язування з білками, такими як антикоагулянти. У зв'язку з тим, що кетопрофен може пригнічувати агрегацію тромбоцитів і викликати виразку шлунка, його не слід застосовувати з іншими препаратами, які мають такий самий профіль побічних реакцій.

### **Період виведення (каренції)**

Споживання молока корів в іжу людям можливе без обмежень.

Не застосовувати лактуючим кобилам, молоко яких використовується в іжу людям.

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 4 доби після останнього застосування препарату.

Отримане до зазначеного терміну м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

### **Форма випуску**

По 100 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці.

### **Зберігання**

В оригінальній упаковці при температурі від 5 °C до 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін придатності – 2 роки.

Термін придатності після відкриття флакону 28 діб.

### **Для застосування у ветеринарній медицині!**

### **Власник реєстраційного посвідчення**

ТОВ «АРТЕРІУМ ЛТД»

вул. Саксаганського, 139, м. Київ, 01032, Україна

### **Виробник готового продукту**

ПАТ «Галичфарм»

вул. Опришківська, 6/8, м. Львів, 79024, Україна