

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя

Россельхознадзора

17 ДЕК 2021

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Айнил

(Организация-разработчик: «Industrial Veterinaria, S.A.» (INVESA),
C/Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain)

Номер регистрационного удостоверения:
724-3-29.13-1714№ПВИ-3-4.8/02423

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Айнил (Ainil).
Международное непатентованное наименование: кетопрофен.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Айнил в 1 мл содержит в качестве действующего вещества кетопрофен-100 мг, а в качестве вспомогательных веществ: бензиловый спирт, аргинин, моногидрат лимонной кислоты (в количестве, необходимом для коррекции pH 6,3 - 7,7) и воду для инъекций - до 1 мл.
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 лекарственный препарат можно использовать в течение 7 суток. Запрещается применять Айнил по истечении срока годности.
4. Выпускают Айнил расфасованным во флаконы по 100 мл из темного стекла, упакованные в индивидуальные картонные коробки. Каждую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.
5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.
6. Айнил следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства.

9. Айнил 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 через 30-40 минут. Выводится препарат из организма преимущественно с мочой.

Айнил по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 классу 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

11. Айнил назначают крупному рогатому скоту, свиньям и спортивным лошадям в качестве противовоспалительного, анальгезирующего и жаропонижающего средства при лечении острых и хронических заболеваний опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, вывихи, отеки, тендовагиниты, травмы), болевого синдрома различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики) и гипертермии различной этиологии.

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

13. При работе с Айнилом 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 проявления 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).

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

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. Айнил применяют животным один раз в сутки в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту внутривенно или внутримышечно-3 мл на 100 кг массы животного (эквивалентно 3 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) в течение 1-3 дней;

- спортивным лошадям внутривенно при лечении опорно-двигательного аппарата-1 мл на 45 кг массы животного (эквивалентно 2,2 мг кетопрофена на 1 кг массы животного) в течение 3-5 дней; при симптоматическом лечении колик -1 мл на 45 кг массы животного;

- свиньям внутримышечно-3 мл на 100 кг массы животного (эквивалентно 3 мг кетопрофена на 1 кг массы животного).

Продолжительность курса лечения зависит от состояния животного и определяется лечащим 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 требуют дополнительного применения лекарственных средств. В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного его применение прекращают и назначают антигистаминное и симптоматическое лечение.

17. При передозировке препарата у животного может наблюдаться рвота (очень редко - кровавая рвота), фекалии черного цвета, угнетение дыхания, судороги.

18. Не следует применять Айнил одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикоидами, диуретиками и антикоагулянтами и 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. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 5 дней, свиней - через 4 дня после последнего применения Айнила.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко дойных животных во время и после применения Айнила разрешается использовать без ограничений.

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 Ветеринария С.А.» (ИНВЕСА) С/Эсмеральда, 19, 08950, Эсплугес де Льобрегат, Барселона, Испания;

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

ООО «ЛИРУС»
115093, г. Москва, ул. Большая Серпуховская д. 31, корп.12.
Тел. 8-800-550-81-29