

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

AINIL

100 mg/ml Инжекционен разтвор

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активно вещество:

Ketoprofen 100 mg

Помощни вещества:

Безилов алкохол 10 mg

Бистър, безцветен до жълтеникав разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда и коне.

4. Показания за употреба

Говеда: противовъзпалително, болкоуспокояващо и антипиретично лечение в случаи на възпалителни процеси, свързани с респираторни заболявания, оток на млечната жлеза, остри мастити, мускулноскелетни възпалителни процеси.

Коне: за лечение на възпалителни и болестни състояния на остеоартикуларната и скелетномускулната системи, в частност артрити, артрози, травми на ставите, фрактури, тендинити, заболявания на стъпалото (ладиевидни заболявания, инциденти с подкови, пододрматити и ламинити), следхирургични възпаления. Симптоматично третиране на колити.

5. Противопоказания

Както при останалите нестероидни противовъзпалителни средства, употребата на продукта е противопоказана при животни с тежки бъбречни увреждания.

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество. Да не се използва при жребчета на възраст под 15 дни.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да не се смесва с друг ветеринарен лекарствен продукт в една и съща спринцовка.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране на хора с астма, оток от съдов произход, уртикария, ринит, гастродуоденални улцерации, кръвоизливи, чернодробни, бъбречни и сърдечни увреждания, високо кръвно налягане, незабавно да се потърси медицински съвет,

като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.
При случайно разливане върху мукозните мембрани или раздразнена кожа и при попадане в очите, се препоръчва обилно измиване с вода.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност и лактация при коне.

Не се прилага по време на бременност при кобили.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се прилага едновременно с други нестероидни противовъзпалителни средства, диуретици или други антикоагуланти.

Предозиране:

При предозиране могат да се наблюдават анорексия, повръщане и диария.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Прилага се само от ветеринарния лекар (в случай на интравенозно приложение) или под негово/нейно наблюдение и контрол.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с киселинни средства.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда и коне.

Неустановена честота (не може да бъде определена от наличните данни)	Оток в мястото на приложение ¹
--	---

¹ В радиус от 10 см, който изчезва една седмица след прекратяване на третирането.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: Bulgarian Food Safety Agency Website: <https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Говеда: интравенозно или интрамускулно приложение.

3 mg кетопрофен/kg т.м. (еквивалентно на 3 ml AINIL /100 kg т.м.) дневно за период от 1 до 3 последователни дни;

Коне: интравенозно приложение.

2.2 mg кетопрофен/kg т.м. (еквивалентно на 1 ml AINIL /45 kg т.м.) дневно за период от 3 до 5 последователни дни за лечение на мускулноскелетни и костноставни системни заболявания;

2.2 mg кетопрофен/kg т.м. (еквивалентно на 1 ml AINIL /45 kg т.м.) в еднократна доза за

симптоматично лечение на колити. Обикновено еднократната доза е достатъчна; всяко допълнително приложение на продукта трябва да се извърши след повторна оценка на клиничното състояние на животното.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

10. Карентни срокове

Говеда: Месо и вътрешни органи: 4 дни.

Мляко: нула часа.

Не се разрешава за употреба при коне, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява първичната опаковка във външната опаковка

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикет или картон след срока на годност. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 7 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1433

Размер на опаковките:

кутия с 1 флакон от 10 ml

кутия с 1 флакон от 20 ml

кутия с 1 флакон от 50 ml

кутия с 1 флакон от 100 ml

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

02/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Industrial Veterinaria, S. A.

Esmeralda, 19

08950 Esplugues de Llobregat

(Barcelona) Spain

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

ФАРМА СИС ООД

тел. 058 604 266

X

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМЕСТИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР